Cycloalkano-pyridines			
Patent Number:	US6069148		
Publication date:	2000-05-30		
Inventor(s):	MUELLER-GLIEMANN MATTHIAS (DE); SCHUHMACHER JOACHIM (DE); BRANDES ARNDT (DE); GIERA HENRY (DE); NAAB PAUL (DE); BISCHOFF HILMAR (DE); CONRAD MICHAEL (DE); LOEGERS MICHAEL (DE); PAULSEN HOLGER (DE); SCHMECK CARSTEN (DE); SCHMIDT DELF (DE); SCHMIDT GUNTER (DE); BREMM KLAUS-DIETER (DE); STOLTEFUSS JUERGEN (DE); ANGERBAUER ROLF (JP)		
Applicant(s):	BAYER AG (DE)		
Requested Patent:	EP0818448, B1, B8		
Application Number:	US19970889530 19970708 -		
Priority Number(s): IPC	DE19961027419 19960708; DE19971007199 19970224		
	A61K31/438; A61K31/47; C07D215/00; C07D217/00		
EC Classification:	C07D215/22, C07D215/36, C07D215/40, C07D221/04B, C07D221/16, C07D221/20C		
Equivalents:	AU2845197, AU728136, BG101747, BG63661, BG63691, BG63692, BR9703884, CA2209640, CN1175574, CZ292031, CZ9702143, DK818448T, EE4342, EE9700145, ES2210417T, HR970330, HU9701169, ID20376, IL121236, JP10067746, MA24262, NO308844B, NO973145, NZ328261, PL320952, RU2194698, SK92797, TR9700585, TW575566		
	Abstract		
suitable organo cycloalkano-py groups accordi	o-pyridines are prepared by reacting corresponding cycloalkano-pyridine-aldehydes with metallic compounds or Wittig or Grignard reagents or reacting compounds of the ridine alcohols type with suitable bromine compounds, and optionally varying the functional ngly. The, cycloalkanopyridines are suitable as active compounds in medicaments, in edicaments for the treatment of hyperlipoproteinaemia and arteriosclerosis.		
	Data supplied from the esp@cenet database - I2		

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 0 818 448 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

14.01.1998 Patentblatt 1998/03

(21) Anmeldenummer: 97110275.1

(22) Anmeldetag: 24.06.1997

(51) Int. Cl.6: **C07D 215/20**, C07D 221/04, A61K 31/435

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC

NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten:

LT LV RO SI

(30) Priorität: 08.07.1996 DE 19627419

24.02.1997 DE 19707199

(71) Anmelder: BAYER AG 51368 Leverkusen (DE)

(72) Erfinder:

· Schmidt, Gunter, Dr. 42115 Wuppertal (DE)

· Brandes, Arndt, Dr. 42115 Wuppertal (DE)

· Angerbauer, Rolf, Dr.

Higashinada-ku, Kobe-shi (JP)

· Lögers, Michael, Dr. 42327 Wuppertal (DE) · Müller-Gliemann, Matthias, Dr.

42719 Solingen (DE)

(11)

· Schmeck, Carsten, Dr. 42113 Wuppertal (DE)

· Bremm, Klaus-Dieter, Dr. 45661 Recklinghausen (DE)

· Bischoff, Hilmar, Dr. 42113 Wuppertal (DE)

· Schmidt, Delf, Dr. 42113 Wuppertal (DE)

· Schuhmacher, Joachim, Dr. 42113 Wuppertal (DE)

· Giera, Henry, Dr.

51429 Bergisch Gladbach (DE)

 Paulsen, Holger, Dr. 42115 Wuppertal (DE)

· Naab, Paul, Dr. 42287 Wuppertal (DE)

Conrad, Michael, Dr. 42327 Wuppertal (DE)

Stoltefuss, Jürgen 42781 Haan (DE)

(54)Cycloalkano-pyridine als CETP-inhibitoren

Die Cycloalkano-pyridine werden hergestellt, indem man entsprechende Cycloalkano-pyridin-aldehyde mit geeigneten metallorganischen Verbindungen oder Wittig- oder Grignard-Reagenzien umsetzt oder Verbindungen vom Typ Cycloalkano-pyridinalkohole mit geeigneten Bromverbindungen umsetzt, und gegebenenfalls die funktionellen Gruppen entsprechend vari-

Die Cycloalkano-pyridine eignen sich als Wirkstoffe in Arzneimitteln, insbesondere in Arzneimitteln zur Behandlung von Hyperlipoproteinaemia und Arteriosklerose.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Cycloalkano-pyridine, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung in Arzneimitteln.

Aus der Publikation US-5 169 857-A2 sind 7-(polysubstituierte Pyridyl)-6-heptenoate zur Behandlung der Arteriosklerose. Lipoproteinaemia und Hyperproteinaemia bekannt. Außerdem wird die Herstellung von 7-(4-Aryl-3-pyridyl)-3,5-dihydroxy-6-heptenoate in der Publikation EP-325 130-A2 beschrieben. Ferner ist die Verbindung 5(6H)-Quinolone,3-benzyl-7,8-dihydro-2,7,7-trimethyl-4-phenyl, aus der Publikation Khim. Geterotsikl. Soedin. (1967), (6), 1118-1120 bekannt.

Die vorliegende Erfindung betrifft Cycloalkano-pyridine der allgemeinen Formel (I),

(I),

in welcher

für Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls bis zu 5-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Nitro, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Acyl, Hydroxyalkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 7 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR3R4 substituiert ist,

worin

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten.

D für Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Phenyl, Nitro, Halogen, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder für einen Rest der Formel

R5-L-,

oder R9steht. worin

R5, R6 und R9 unabhängig voneinander Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeuten oder einen 5- bis 7-gliedrigen, gegebenenfalls benzokondensierten, gesättigten oder ungesättigten, mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit bis zu 4 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeuten,

wobei die Cyclen, gegebenenfalls, im Fall der stickstoffhaltigen Ringe auch über die N-Funktion. bis zu 5-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Hydroxy, Cyano, Carboxyl, Trifluormethoxy, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkyl, Alkylthio, Alkylalkoxy, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, durch Aryl oder Trifluormethyl substituiertes Aryl mit jeweils 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen, gegebenenfalls benzokondensierten, aromatischen 5- bis 7-gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O substituiert sind,

25

5

10

15

R³ und R⁴

40

35

45

50

55

		und/oder durch eine Gruppe der Formel -OR 10 , -SR 11 , -SO $_2$ R 12 oder -NR 13 R 14 substituiert sind, worin		
5	R ¹⁰ , R ¹¹ und R ¹²	unabhängig voneinander Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeuten, das seinerseits bis zu 2 fach gleich oder verschieden durch Phenyl, Halogen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,		
	R ¹³ und R ¹⁴	gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von ${\sf R}^3$ und ${\sf R}^4$ haben, oder		
10	R ⁵ und/oder R ⁶	einen Rest der Formel		
15		F oder F ₃ C		
20		bedeuten,		
	R ⁷	Wasserstoff oder Halogen bedeutet, und		
25	R ⁸	Wasserstoff Halogen, Azido, Trifluormethyl, Hydroxy, Trifluormethoxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder einen Rest der Formel -NR ¹⁵ R ¹⁶ bedeutet, worin		
30	R ¹⁵ und R ¹⁶	gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von ${\sf R}^3$ und ${\sf R}^4$ haben, oder		
	R ⁷ und R ⁸	gemeinsam einen Rest der Formel =O oder =NR ¹⁷ bilden, worin		
35	R ¹⁷	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,		
40	L	eine geradkettige oder verzweigte Alkylen- oder Alkenylen-Kette mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffato- men bedeutet, die gegebenenfalls bis zu 2-fach durch Hydroxy substituiert sind,		
	T und X	gleich oder verschieden sind und eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder		
45	T oder X	eine Bindung bedeutet,		
	V	für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder für eine -NR ¹⁸ -Gruppe steht, worin		
50	R ¹⁸	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,		
55	E	für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen steht, oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder Hydroxy substituiert ist, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist,		

R1 und R2

gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen bilden, die durch eine Carbonylgruppe und/oder durch einen Rest der Formel

 $(CH_2)_{a}$ CH_2 CH_2 C

10

5

substituiert sein muß,

worin

a und b

gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeuten,

R¹⁹

15

20

30

35

50

55

Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Silylalkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Halogen, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch Phenyl oder Tetrazol substituiertes Phenyl substituiert

sein kann,

und Alkyl gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR²² substituiert ist.

worin

s R²²

geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet,

oder

R¹⁹

geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 20 Kohlenstoffatomen oder Benzoyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder geradkettiges oder verzweigtes Fluoracyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen und 9 Fluoratomen bedeutet,

R²⁰ und R²¹

gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten.

odor

•

R²⁰ und R²¹ gemeinsam einen 3 bis 6-gliedrigen Carbocyclus bilden,

und, gegebenenfalls auch geminal, die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls bis zu 6-fach gleich oder verschieden durch Trifluormethyl, Hydroxy, Nitril, Halogen, Carboxyl, Nitro, Azido, Cyano, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl, Alkoxy oder Alkylthio mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das seinerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Hydroxyl, Benzyloxy, Trifluormethyl, Benzoyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy, Oxyacyl oder Carboxyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen und/oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Halogen, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert sein kann,

und/oder die gebildeten Carbocyclen, auch geminal, gegebenenfalls bis zu 5-fach gleich oder verschieden durch Phenyl, Benzoyl, Thiophenyl oder Sulfonylbenzyl substituiert sind, die ihrerseits gegebenenfalls durch Halogen, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder Nitro substituiert sind,

und/oder gegebenenfalls durch einen Rest der Formel

1,2 (CH₂)_c,

 $-SO_2-C_6H_5$, $-(CO)_d-NR^{23}R^{24}$ oder =O substituiert sind, worin

- C eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,
- d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet.
- R²³ und R²⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl, Cyano, Phenyl oder Nitro substituiert ist,
- und/oder die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls durch einen spiro-verknüpften Rest der Formel

substituiert sind, worin

20

30

40

45

55

W entweder ein Sauerstoff oder ein Schwefelatom bedeutet,

Y und Y' gemeinsam eine 2- bis 6-gliedrige geradkettige oder verzweigte Alkylenkette bil-

eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5, 6 oder 7 bedeutet,

eine Zahl 1 oder 2 bedeutet,

R²⁵, R²⁶, R²⁷, R²⁸, R²⁹, R³⁰ und R³¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Phenyl, Halogen 35

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

R²⁵ und R²⁶ oder R²⁷ und R²⁸ jeweils gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 6

Kohlenstoffatomen bilden,

oder

R²⁵ und R²⁶ oder R²⁷ und R²⁸ jeweils gemeinsam einen Rest der Formel

50 bilden, worin

die oben angegebene Bedeutung hat,

eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5, 6 oder 7 bedeutet,

R32 und R33 gemeinsam einen 3- bis 7-gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein Sauerstoff-

oder Schwefelatom oder eine Gruppe der Formel SO, SO₂ oder -NR³⁴ enthält, worin

R³⁴

Wasserstoff, Phenyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, und deren Salze und N-Oxide, mit Ausnahme von 5(6H)-Quinolone, 3-benzoyl-

7,8-dihydro-2,7,7-trimethyl-4-phenyl.

Die erfindungsgemäßen Alkanopyridine können auch in Form ihrer Salze vorliegen. Im allgemeinen seien hier Salze mit organischen oder anorganischen Basen oder Säuren genannt.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden physiologisch unbedenkliche Salze bevorzugt. Physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

Physiologisch unbedenkliche Salze können ebenso Metall- oder Ammoniumsalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sein, welche eine freie Carboxylgruppe besitzen. Besonders bevorzugt sind z.B. Natrium-, Kalium-, Magnesium- oder Calciumsalze, sowie Ammoniumsalze, die abgeleitet sind von Ammoniak, oder organischen Aminen, wie beispielsweise Ethylamin, Di-bzw. Triethylamin, Di-bzw. Triethylamin, Dicyclohexylamin, Dimethylaminoethanol, Arginin, Lysin, Ethylendiamin oder 2-Phenylethylamin.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere), oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung betrifft sowohl die Enantiomeren oder Diastereomeren sowie deren jeweiligen Mischungen. Diese Mischungen der Enantiomeren und Diastereomeren lassen sich in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen.

Heterocyclus, gegebenenfalls benzokondensiert, steht im Rahmen der Erfindung im allgemeinen für einen gesättigten oder ungesättigten 5- bis 7-gliedrigen, vorzugsweise 5- bis 6-gliedrigen Heterocyclus der bis zu 3 Heteroatome aus der Reihe S, N und/oder O enthalten kann. Beispielsweise seien genannt: Indolyl, Isochinolyl, Chinolyl, Benzo[b]thiophen, Benzo[b]furanyl, Pyridyl, Thienyl, Pyrrolyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Imidazolyl, Morpholinyl oder Piperidyl. Bevorzugt sind Chinolyl, Furyl, Pyridyl und Thienyl.

Bevorzugt sind die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welcher

35 A

für Naphthyl oder Phenyl steht, die gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Amino, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

D 40 für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Nitro, Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder für einen Rest der Formel R⁵—L—.

45

50

55

R⁵, R⁶ und R⁹

unabhängig voneinander Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl bedeuten, oder Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Tetrazolyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Pyrrolidinyl, Indolyl, Morpholinyl, Imidazolyl, Benzothiazolyl, Phenoxathiin-2-yl, Benzoxazolyl, Furyl, Chinolyl oder Purin-8-yl bedeuten, wobei die Cyclen, gegebenenfalls bis zu 3-fach im Fall der stickstoffhaltigen Ringe auch über die N-Funktion, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Hydroxy, Cyano, Car-

boxyl, Trifluormethoxy, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkyl, Alkylthio, Alkylalkoxy, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Triazolyl, Tetrazolyl, Benzoxathiazolyl, oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Phenyl substituiert sind, und/oder durch eine Gruppe der Formel -OR¹⁰, -SR¹¹ oder -SO₂R¹² substituiert sind,

worin

R¹⁰, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Phenyl bedeuten, das seinerseits bis zu 2-fach gleich oder ver-

schieden durch Phenyl, Fluor, Chlor oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4

Kohlenstoffatomen substituiert ist,

oder

R⁵ und/oder R⁶

einen Rest der Formel

15 O F

oder F3C

20

5

10

bedeuten,

R⁷ Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Brom bedeutet,

und

25 R⁸

Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Azido, Trifluormethyl, Hydroxy, Trifluormethoxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit bis zu jeweils 5 Kohlenstoffatomen oder einen Rest der Formel - NR¹⁵R¹⁶ bedeutet.

worin

30 R¹⁵ und R¹⁶

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten.

oder

35 R⁷ und R⁸

gemeinsam einen Rest der Formel =O oder =NR¹⁷ bilden,

worir

R¹⁷

40

45

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

eine geradkettige oder verzweigte Alkylen- oder Alkenylen-Kette mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls bis zu 2-fach durch Hydroxy substituiert sind,

T und X

gleich oder verschieden sind und eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

T oder X

eine Bindung bedeutet.

50 V

für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder für eine Gruppe der Formel -NR¹⁸- steht,

R¹⁸

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

Ε

55

für Cyclopropyl, -butyl, -pentyl, -hexyl oder -heptyl steht, oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Cyclopropyl, -butyl, -hexyl, -pentyl, -heptyl oder durch Hydroxy substituiert ist, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch

Fluor, Chlor oder Trifluormethyl substituiert ist,

R1 und R2

gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bilden, die durch eine Carboxylgruppe und/oder durch einen Rest der Formel

5

10

20

25

30

35

substituiert sein muß, worin

a und b

gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeuten,

R¹⁹

Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, geradkettiges oder verzweigtes Silylalkyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Fluor. Chlor. Brom, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch Phenyl oder Tetrazol substituiertes Phenyl substituiert sein kann.

und Alkyl gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR²² substituiert ist.

worin

R²²

geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet,

oder

R¹⁹

geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 18 Kohlenstoffatomen oder Benzoyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Nitro oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder

geradkettiges oder verzweigtes Fluoracyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R²⁰ und R²¹

gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit

bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

R²⁰ und R²¹

gemeinsam einen Cyclpropyl-, Cyclobutyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl- oder Cycloheptylring bilden,

- und die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls bis zu 5-fach gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl, Azido, Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclohexyloxy, durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl, Alkoxy oder Alkylthio mit jeweils bis ca. 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes oder verzweigtes oder verzweigtes alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes oder verzwe lenstoffatomen substituiert sind, das seinerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Hydroxyl, Benzyloxy,
- Benzoyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Oxyacyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Trifluormethyl und/oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert sein kann.

und/oder die gebildeten Carbocyclen, auch geminal, gegebenenfalls bis zu 4-fach gleich oder verschieden durch Phenyl, Benzoyl, Thiophenyl oder Sulfonylbenzyl substituiert sind, die ihrerseits gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom,

Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder Nitro substituiert sind, und/oder gegebenenfalls durch einen Rest der Formel

1,2 (CH₂)₀,

55

 $-SO_2-C_6H_{51}$ -(CO)_d-NR²³R²⁴ oder =O

substituiert sind, worin

5

10

c eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R²³ und R²⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten, das

gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Phenyl oder Trifluormethyl substituiert ist,

und/oder die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls durch einen spiro-verknüpften Rest der Formel

substituiert sind,

worin

30

45

50

W entweder ein Sauerstoff oder ein Schwefelatom bedeutet,

Y und Y' gemeinsam eine 2- bis 5-gliedrige geradkettige oder verzweigte Alkylkette bil-

d

e eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet,

f eine Zahl 1 oder 2 bedeutet,

R²⁵, R²⁶, R²⁷, R²⁸, R²⁹, R³⁰ und R³¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Phenyl, Fluor,

Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

R²⁵ und R²⁶ oder R²⁷ und R²⁸ jeweils gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 5

Kohlenstoffatomen bilden oder

R²⁵ und R²⁶ oder R²⁷ und R²⁸ jeweils gemeinsam einen Rest der Formel

 $W - CH_2$ $V - (CH_2)_g$

bilden, worin

5 W die oben angegebene Bedeutung hat,

g eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet, und deren Salze und N-Oxide mit Ausnahme von 5(6H)-Quinolone, 3-benzoyl-

7,8-dihydro-2,7,7-trimethyl-4-phenyl.

Besonders bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welcher

Α

für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

• • • • •

10 D

5

für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Nitro, Trifluormethyl, Phenyl, Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist, oder für einen Rest der Formel R^5 —L— .

15

20

30

35

oder R⁹—T—V—X steht, worin

25 R⁵. R⁶ und R⁹

unabhängig voneinander Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl bedeuten, oder Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Tetrazolyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Phenoxathiin-2-yl, Indolyl, Imidazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl, Benzothiazolyl, Benzoxazolyl, Furyl, Chinolyl oder Purin-8-yl bedeuten, wobei die Cyclen, gegebenenfalls bis zu 3-fach, im Fall der stickstoffhaltigen Ringe auch über die N-Funktion, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Trifluormethyl, Hydroxy, Cyano, Carboxyl, Trifluormethoxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkylthio, Alkylalkoxy, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Triazolyl, Tetrazolyl, Benzothiazolyl, Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Phenyl substituiert sind

und/oder durch eine Gruppe der Formel -OR¹⁰, -SR¹¹ oder -SO₂R¹² substituiert sind,

R¹⁰, R¹¹ und R¹²

gleich oder verschieden sind und Phenyl bedeuten, das seinerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Phenyl, Fluor, Chlor oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

oder

R⁵ und/oder R⁶

einen Rest der Formel

45

40

50

bedeuten,

 R^7

Wasserstoff oder Fluor bedeutet, und

55 R⁸

Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Azido Trifluormethyl, Hydroxy, Trifluormethoxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder einen Rest der Formel -NR¹⁵R¹⁶ bedeutet, worin

. . . .

	R ¹⁵ und R ¹⁶	gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder gerädkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder		
5	R ⁷ und R ⁸	gemeinsam einen Rest der Formel =O oder =NR ¹⁷ bilden, worin		
10	R ¹⁷	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,		
,,,	L	eine geradkettige oder verzweigte Alkylen- oder Alkenylen-Kette mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffato- men bedeutet, die gegebenenfalls bis zu 2-fach durch Hydroxy substituiert sind,		
15	T und X	gleich oder verschieden sind und eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder		
	T oder X	eine Bindung bedeutet,		
20	V	für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder für eine Gruppe der Formel - NR^{18} steht, worin		
	R ¹⁸	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,		
25	E	für Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl oder Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Fluor oder Trifluormethyl substituiert ist, oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,		
30	R ¹ und R ² gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bi die durch eine Carbonylgruppe und/oder einen Rest der Formel			
35	(CH ₂) _a	$-CH_{2}$ $ 1,3 O-CH_{2} O - OR^{19} Oder 1,2 O (CR^{20}R^{21})_{b}$		
40		substituiert sein muß, worin		
	a und b	gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeuten,		
4 5	R ¹⁹	Wasserstoff Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, geradkettiges oder verzweigtes Silylalkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch Phenyl oder Tetrazol substituiertes Phenyl substi-		
50		tuiert sein kann, und Alkyl gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR ²² substituiert ist, worin		
S.E.	R ²²	geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet, oder		
55	R ¹⁹	geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 15 Kohlenstoffatomen oder Benzoyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Nitro oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder		

geradkettiges oder verzweigtes Fluoracyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R²⁰ und R²¹

gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit

bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

R²⁰ und R²¹

gemeinsam einen Cyclopropyl-, Cyclopentyl- oder Cyclohexylring bilden,

und die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls bis zu 4-fach gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Fluor, Hydroxyl, Trifluormethyl, Carboxyl, Azido, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopentyloxy, Cyclohexyloxy, durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl, Alkoxy oder Alkylthio mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das seinerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Hydroxyl, Benzyloxy, Trifluormethyl, Benzoyl, Methoxy, Oxyacetyl und/oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert sein kann.

und/oder die gebildeten Carbocyclen, auch geminal, gegebenenfalls bis zu 4-fach gleich oder verschieden, durch Phenyl. Benzoyl, Thiophenyl oder Sulfonylbenzyl substituiert sind, die ihrerseits gegebenenfalls durch Fluor, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder Nitro substituiert sind,

und/oder gegebenenfalls durch einen Rest der Formel

20

25

5

 $-SO_2-C_6H_5$, $-(CO)_d-NR^{23}R^{24}$ oder =O substituiert sind, worin

30 c eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,

d eine Zahl 0 oder 1 bedeutet.

R²³ und R²⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Benzyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,

und/oder die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls durch einen spiro-verknüpften Rest der Formel

40

45

35

$$W-Y$$
 R^{25}
 R^{26}
 $(CR^{27}R^{28})_e$
 $(CR^{29}R^{30})_f$ oder

50 substituiert sind, worin

W

entweder ein Sauerstoff oder ein Schwefelatom bedeutet,

55 Yund Y

gemeinsam eine 2- bis 6-gliedrige geradkettige oder verzweigte Alkylenkette bilden.

e eine Zahl 1, 2, 3, 4 oder 5 bedeutet,

f

eine Zahl 1 oder 2 bedeutet,

R²⁵, R²⁶, R²⁷, R²⁸, R²⁹, R³⁰ und R³¹

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Phenyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils

bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

 R^{25} und R^{26} oder R^{27} und R^{28}

jeweils gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 4

Kohlenstoffatomen bilden,

oder

R²⁵ und R²⁶ oder R²⁷ und R²⁸

jeweils gemeinsam einen Rest der Formel

15

10

20

bilden, worin

W

die oben angegebene Bedeutung hat,

25

eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5, 6 oder 7 bedeutet, und deren Salze und N-Oxide, mit Ausnahme von 5(6H)-Quinolone, 3-benzoyl-

7,8-dihydro-2,7,7-trimethyl-4-phenyl.

Ganz besonders bevorzugt sind die Verbindungen der Formel (I), in welchen

30

für 4-Fluor-Phenyl steht.

Ebenso solche Verbindungen, in denen

Ε 35 für Isopropyl oder Cyclopentyl steht.

Außerdem wurden Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gefunden, dadurch gekennzeichnet, daß man

[A] im Fall D # Aryl, in Verbindungen der allgemeinen Forme! (II)

45

40

OHC
$$R^{1}$$

$$R^{2}$$
(II),

50

in welcher

A, E, R¹ und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

55

mit metallorganischen Reagenzien im Sinne einer Grignard-, Wittig- oder Li-organische-Reaktion den Substituenten D in inerten Lösemitteln synthetisiert. oder im Fall, daß D für den Rest der Formel R9-T-V-X steht, in welcher V ein Sauerstoffatom bedeutet,

[B] entweder Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

HOX R^{1} R^{2} (III),

in welcher

5

10

15

20

25

30

35

40

45

A, E, X, R¹ und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (IV)

 R^9 -T-Z (IV),

in welcher

R⁹ und T die oben angegebene Bedeutung haben

und

Z für Halogen, vorzugsweise Chlor oder Brom, steht,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base und/oder Hilfsstoffs umsetzt, oder

[C] Verbindungen der allgemeinen Formel (III) zunächst durch Umsetzung mit Verbindungen der allgemeinen Formel (V)

 $R^{35} - S - CI \qquad (V),$

in welcher

R³⁵ für geradkettiges Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht,

in die Verbindungen der allgemeinen Formel (VI)

 $R^{35} - O_2 SO^{-X} \longrightarrow R^1$ $E \longrightarrow N \longrightarrow R^2$ (VI),

in welcher

A, E, X, R¹, R² und R³⁵ die oben angegebene Bedeutung haben,

5 überführt und anschließend mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VII)

(VII),

in welcher

R⁹, T und V die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt und gegebenenfalls Schutzgruppen abspaltet, oder

[D] im Fall der Verbindungen der allgemeinen Formel (la)

20

10

15

$$R^6$$
 R^{36}
 R^{36}
 R^{37}
(Ia)

25

in welcher

A und R⁶ 30

die oben angegebene Bedeutung haben,

R³⁶ und R³⁷

gleich oder verschieden sind und

für Trifluormethyl, Halogen, Nitro, Azido, Cyano, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 7

Kohlenstoffatomen stehen, oder

für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl, Alkoxy oder Alkylthio mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, oder

für Phenyl, Benzoyl, Thiophenyl oder Sulfonylbenzyl stehen, die ihrerseits gegebenenfalls durch Halogen, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder Nitro substituiert sind, oder

40

35

für einen der oben aufgeführten spiro-verknüpften Reste der Formel

45

50

55

stehen,

worin

W, Y, Y', R^{25} , R^{26} , R^{27} , R^{28} , e, R^{29} , R^{30} , R^{31} , R^{32} und R^{33} die oben angegebene Bedeutung haben,

Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII)

 $R^{6} \xrightarrow{R} R^{36}$ (VIII)

in welcher

5

10

15

20

25

35

55

 ${\sf R^6},\,{\sf R^{36}},\,{\sf R^{37}},\,{\sf A}$ und E $\,$ die oben angegebene Bedeutung haben,

zunächst zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (IX)

 $R^{6} \longrightarrow N \longrightarrow R^{36}$ (IX)

30 in welcher

 ${\sf R^6,\,R^{36},\,R^{37},\,A}$ und E $\;\;$ die oben angegebene Bedeutung haben,

oxidiert,

diese in einem nächsten Schritt durch eine asymmetrische Reduktion zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (X)

40 $R^6 \longrightarrow R^{36}$ (X)

in welcher

 50 ${\rm R^6,\,R^{36},\,R^{37},\,A}$ und E $\,$ die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt,

diese dann durch die Einführung einer Hydroxyschutzgruppe in die Verbindungen der allgemeinen Formel (XI)

16

$$R^{6} \xrightarrow{Q} R^{38} R^{36}$$
 (XI)

10

15

20

25

30

in welcher

R⁶, R³⁶, R³⁷, A und E die oben angegebene Bedeutung haben

ı

R³⁸ für eine Hydroxyschutzgruppe, vorzugsweise für einen Rest der Formel -SiR³⁹R⁴⁰R⁴¹

steht,

worin

 R^{39} , R^{40} und R^{41} gleich oder verschieden sind und $C_1 \cdot C_4 \cdot Alkyl$ bedeuten,

überführt,

aus diesem in einem Folgeschritt durch diastereoselektive Reduktion die Verbindungen der allgemeinen Formel (XII)

 R^6 R^{36} R^{36} R^{36} R^{36}

35

in welcher

 ${\rm R^6,\,R^{36},\,R^{37},\,R^{38},\,A}$ und E die oben angegebene Bedeutung haben,

herstellt

und anschließend durch Einführung des Fluorsubstituenten mit Fluorierungsreagentien, wie z.B. DAST und SF₄-Derivaten die Verbindungen der allgemeinen Formel (XIII)

45

40

$$R^{6} \xrightarrow{F} A OR^{38}$$

$$R^{36} \qquad (XIII)$$

50

55

in welcher

 ${\sf R^6},\,{\sf R^{36}},\,{\sf R^{37}},\,{\sf R^{38}},\,{\sf A}$ und E $\,$ die oben angegebene Bedeutung haben,

herstellt,

und anschließend die Hydroxyschutzgruppe nach üblichen Methoden abspaltet, und gegebenenfalls die unter D, E und/oder R¹ und R² aufgeführten Substituenten nach üblichen Methoden variiert oder einführt.

Die erfindungsgemäßen Verfahren können durch folgende Formelschemata beispielhaft erläutert werden:

Ms = Mesylat

Als Lösemittel für alle Verfahren eignen sich Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cylcohexan oder Erdölfraktionen, oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethylen, Trichlorethylen oder Chlorbenzol, oder Essigester, oder Triethylamin, Pyridin, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Aceto-

nitril, Aceton oder Nitromethan. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Bevorzugt ist Dichlormethan.

Als Basen kommen für die einzelnen Schritte die üblichen stark basischen Verbindungen in Frage. Hierzu gehören bevorzugt lithiumorganische Verbindungen wie beispielsweise N-Butyllithium, sec.-Butyllithium, tert.Butyllithium oder Phenyllithium, oder Amide wie beispielsweise Lithiumdiisopropylamid, Natriumamid oder Kaliumamid, oder Lithiumhexamethylsilylamid, oder Alkalihydride wie Natriumhydrid oder Kaliumhydrid. Besonders bevorzugt wird N-Butyllithium, Natriumhydrid oder Lithiumdiisopropylamid eingesetzt.

Für die Verfahren [B] und [C] eignen sich außerdem die üblichen anorganischen Basen. Hierzu gehören bevorzugt Alkalihydroxide oder Erdalkalihydroxide wie beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder Bariumhydroxid, oder Alkalicarbonate wie Natrium- oder Kaliumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat. Besonders bevorzugt wird Natriumhydrid oder Kaliumhydroxid eingesetzt.

Als metallorganische Reagenzien eignen sich beispielsweise Systeme wie Mg/Brombenzotrifluorid und p-Trifluormethylphenyllithium.

Die Reduktionen werden im allgemeinen mit Reduktionsmitteln, bevorzugt mit solchen, die für die Reduktion von Ketonen zu Hydroxyverbindungen geeignet sind, durchgeführt werden. Besonders geeignet ist hierbei die Reduktion mit Metallhydriden oder komplexen Metallhydriden in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit eines Trialkylborans. Bevorzugt wird die Reduktion mit komplexen Metallhydriden wie beispielsweise Lithiumboranat, Natriumboranat, Kaliumboranat, Zinkboranat, Lithium-trialkylhydrido-boranat, Diisobutylaluminiumhydrid oder Lithiumaluminiumhydrid durchgeführt. Ganz besonders bevorzugt wird die Reduktion mit Diisobutylaluminiumhydrid und Natriumborhydrid durchgeführt.

Das Reduktionsmittel wird im allgemeinen in einer Menge von 1 mol bis 6 mol, bevorzugt von 1 mol bis 4 mol bezogen auf 1 mol der zu reduzierenden Verbindungen, eingesetzt.

Die Reduktion verläuft im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -78°C bis +50°C, bevorzugt von -78°C bis 0°C im Falle des DIBAH, 0°C bis Raumtemperatur im Falle des NaBH₄, besonders bevorzugt bei -78°C, jeweils in Abhängigkeit von der Wahl des Reduktionsmittels sowie Lösemittel.

Die Reduktion verläuft im allgemeinen bei Normaldruck, es ist aber auch möglich bei erhöhtem oder erniedrigtem Druck zu arbeiten.

Die Hydrierung erfolgt nach üblichen Methoden mit Wasserstoff in Anwesenheit von Edelmetalkatalysatoren, wie beispielsweise Pd/C, Pt/C oder Raney-Nickel in einem der oben aufgeführten Lösemittel, vorzugsweise in Alkoholen wie beispielsweise Methanol, Ethanol oder Propanol, in einem Temperaturbereich von -20°C bis +100°C, bevorzugt von 0°C bis +50°C, bei Normaldruck oder Überdruck.

Bevorzugt wird das Verfahren im Fall [A] zunächst mit Verbindungen der allgemeinen Formel (II), in welcher der Carbocyclus R¹/R² zunächst nur durch eine Gruppe -OSiR^IR^{III} substituiert ist, worin R^I, R^{III} und R^{III} gleich oder verschieden sind und Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, durchgeführt und nach Abspaltung der Schutzgruppe der oben unter R¹⁹/R²⁰ angegebene Substituent nach üblichen Methoden einführt.

Die Abspaltung der Schutzgruppe erfolgt im allgemeinen in einem der oben aufgeführten Alkohole und THF, vorzugsweise Methanol / THF in Anwesenheit von Salzsäure in einem Temperaturbereich von 0°C bis 50°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, und Normaldruck. In besonderen Fällen wird die Abspaltung der Schutzgruppe mit Tetrabutylammoniumfluorid (TBAF) in THF bevorzugt.

Hydroxyschutzgruppe im Rahmen der oben angegebenen Definition steht im allgemeinen für eine Schutzgruppe aus der Reihe: Trimethylsilyl, Triisopropylsilyl, tert.Butyl-dimethylsilyl, Benzyl, Benzyloxycarbonyl, 2-Nitrobenzyl, 4-Nitrobenzyl, tert. Butyloxycarbonyl, Allyloxycarbonyl, 4-Methoxybenzyl, 4-Methoxybenzyloxy-carbonyl, Tetrahydropyranyl, Formyl, Acetyl, Trichloracetyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, Methoxyethoxymethyl, [2-(Trimethylsilyl)ethoxy]methyl, Benzoyl, 4-Methylbenzoyl, 4-Nitrobenzoyl, 4-Fluorbenzoyl, 4-Chlorbenzoyl oder 4-Methoxybenzoyl. Bevorzugt sind Tetrahydropyranyl, tert.Butyldimethylsilyl und Triisopropylsilyl. Besonders bevorzugt ist tert.Butyldimethylsilyl.

Als Lösemittel für die einzelnen Schritte eignen sich Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether, Diisopropylether oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethylen, Trichlorethylen oder Chlorbenzol. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden.

Als Oxidationsmittel zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IX) eignen sich beispielsweise Salpetersäure, Cer(IV)-ammoniumnitrat, 2,3-Dichlor-5,6-dicyan-benzochinon, Pyridiniumchlorochromat (PCC), Pyridiniumchlorochromat auf basischem Aluminiumoxid, Osmiumtetroxid und Mangandioxid. Bevorzugt sind Mangandioxid und Salpetersäure.

Die Oxidation erfolgt in einem der oben aufgeführten chlorierten Kohlenwasserstoffe und Wasser. Bevorzugt sind Dichlormethan und Wasser.

Das Oxidationsmittel wird in einer Menge von 1 mol bis 10 mol, bevorzugt von 2 mol bis 5 mol, bezogen auf 1 mol der Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII), eingesetzt.

Die Oxidation verläuft im allgemeinen bei einer Temperatur von -50°C bis +100°C, bevorzugt von 0°C bis Raumtemperatur.

Die Oxidation verläuft im allgemeinen bei Normaldruck. Es ist aber auch möglich, die Oxidation bei erhöhtem oder erniedrigtem Druck durchzuführen.

Die asymmetrische Reduktion zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (X) erfolgt im allgemeinen in einem der oben aufgeführten Ether oder Toluol, vorzugsweise Tetrahydrofuran und Toluol.

Die Reduktion erfolgt im allgemeinen mit enantiomerenreinen 1R,2S-Amino-indanol und Borankomplexen wie BH $_3$ x THF, BH $_3$ x DMS und BH $_3$ x (C_2 H $_5$) $_2$ NC $_6$ H $_5$. Bevorzugt ist das System Borandiethylanilin / 1R,2S-Amino-indanol.

Das Reduktionsmittel wird im allgemeinen in einer Menge von 1 mol bis 6 mol, bevorzugt von 1 mol bis 4 mol bezogen auf 1 mol der zu reduzierenden Verbindungen, eingesetzt.

Die Reduktion verläuft im allgemeinen bei einer Temperatur von -78°C bis +50°C, bevorzugt von 0°C bis 30°C.

Die Reduktion verläuft im allgemeinen bei Normaldruck, es ist aber auch möglich bei erhöhtem oder erniedrigtem Druck zu arbeiten.

Die Einführung der Hydroxyschutzgruppe erfolgt in einem der oben aufgeführten Kohlenwasserstoffe, Dimethylformamid oder THF, vorzugsweise in Toluol in Anwesenheit von Lutidin in einem Temperaturbereich von -20°C bis +50°C, vorzugsweise von -5°C bis Raumtemperatur und Normaldruck.

Reagenzien zur Einführung der Silylschutzgruppe sind im allgemeinen tert.-Butyldimethylsilylchlorid oder tert.-Butyldimethylsilyltrifluormethansulfonat. Bevorzugt ist tert.-Butyldimethylsilyltrifluormethansulfonat.

Die Reduktion zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (XI) verläuft in einem der oben aufgeführten Kohlenwasserstoffe, vorzugsweise Toluol.

Die Reduktion zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XII) wird im allgemeinen mit üblichen Reduktionsmitteln, bevorzugt mit solchen, die für die Reduktion von Ketonen zu Hydroxyverbindungen geeignet sind, durchgeführt werden. Besonders geeignet ist hierbei die Reduktion mit Metallhydriden oder komplexen Metallhydriden in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit eines Trialkylborans. Bevorzugt wird die Reduktion mit komplexen Metallhydriden wie beispielsweise Lithiumboranat, Natriumboranat, Kaliumboranat, Zinkboranat, Lithium-trialkylhydrido-boranat, Diisobutylaluminiumhydrid, Natrium-bis-(2-methoxyethoxy)-dihydroaluminat oder Lithiumaluminiumhydrid durchgeführt. Ganz besonders bevorzugt wird die Reduktion mit Natrium-bis-(2-methoxyethoxy)-dihydroaluminat durchgeführt.

Das Reduktionsmittel wird im allgemeinen in einer Menge von 1 mol bis 6 mol, bevorzugt von 1 mol bis 3 mol bezogen auf 1 mol der zu reduzierenden Verbindungen, eingesetzt.

Die Reduktion verläuft im allgemeinen bei einer Temperatur von -20°C bis +110°C, bevorzugt von 0°C bis Raumtemperatur.

Die Reduktion verläuft im allgemeinen bei Normaldruck, es ist aber auch möglch bei erhöhtem oder erniedrigtem Druck zu arbeiten.

Bei der Reduktion zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (XII) bleiben in der Mutterlauge geringe Reste des falschen Diastereomeren. Diese Reste können mit gängigen Oxidationsmitteln wie z.B. Pyridiniumchlorochromat (PCC) oder aktiviertem Braunstein, insbesondere mit aktiviertem Braunstein zu geschütztem (XI) reoxidiert werden und somit dem Synthesezyklus ohne Ausbeuteverlust zugeführt werden.

Die Einführung des Fluorsubstituenten erfolgt im allgemeinen in einem der oben aufgeführten Kohlenwasserstoffe oder Methylenchlorid, vorzugsweise in Toluol und unter Schutzgasatmosphäre.

Unter SF₄-Derivaten werden im allgemeinen Diethylaminoschwefeltrifluorid oder 2,2'-Bisfluorsubstituierte Amine wie beispielsweise Diethyl-1,2,3,3,3-hexafluorpropylamin hergestellt.

Die Reaktion verläuft im allgemeinen bei einer Temperatur von -78°C bis 100°C, bevorzugt im Falle des Dimethylaminoschwefeltrifluorid bei -78°C bis RT und im Falle des Diethyl-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropylamins bei Raumtemperatur bis 80°C.

Die Abspaltung der Schutzgruppe erfolgt im allgemeinen in einem der oben aufgeführten Alkohole und THF, vorzugsweise Methanol / THF in Anwesenheit von Salzsäure in einem Temperaturbereich von 0°C bis 50°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, und Normaldruck. In besonderen Fällen wird die Abspaltung der Schutzgruppe mit Tetrabutylammoniumfluorid (TBAF) in THF bei Raumtemperatur bevorzugt.

Als Derivatisierungen seien beispielhaft folgende Reaktionstypen genannt:

Oxidationen, Reduktionen, Hydrierungen, Halogenierung, Wittig/Grignard-Reaktionen und Amidierungen/Sulfoamidierungen.

Als Basen kommen für die einzelnen Schritte die üblichen stark basischen Verbindungen in Frage. Hierzu gehören bevorzugt lithiumorganische Verbindungen wie beispielsweise n-Butyllithium, sec.-Butyllithium, tert.Butyllithium oder Phenyllithium, oder Amide wie beispielsweise Lithiumdiisopropylamid, Natriumamid oder Kaliumamid, oder Lithiumhexamethylsilylamid, oder Alkalihydride wie Natriumhydrid oder Kaliumhydrid. Besonders bevorzugt wird N-Butyllithium, Natriumhydrid oder Lithiumdiisopropylamid eingesetzt.

Als Basen eignen sich außerdem die üblichen anorganischen Basen. Hierzu gehören bevorzugt Alkalihydroxide

oder Erdalkalihydroxide wie beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder Bariumhydroxid, oder Alkalicarbonate wie Natrium- oder Kaliumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat. Besonders bevorzugt wird Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid eingesetzt.

Als Lösemittel eignen sich für die einzelnen Reaktionsschritte auch Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol oder tert.Butanol. Bevorzugt ist tert.Butanol.

Gegebenenfalls ist es nötig, einige Reaktionsschritte unter Schutzgasatmosphäre durchzuführen.

Die Halogenierungen erfolgen im allgemeinen in einem der oben aufgeführten chlorierten Kohlenwasserstoffen, wobei Methylenchlorid bevorzugt ist.

Als Halogenierungsmittel eignen sich beispielsweise Diethylamino-Schwefeltrifluorid (DAST), Morpholino-Schwefeltrifluorid oder SOCI₂.

Die Halogenierung verläuft im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -78°C bis +50°C, bevorzugt von -78°C bis 0°C, jeweils in Abhängigkeit von der Wahl des Halogenierungsmittels sowie Lösemittel.

Die Halogenierung verläuft im allgemeinen bei Normaldurck, es ist aber auch möglich, bei erhöhtem oder erniedrigtem Druck zu arbeiten.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (II) und (III) sind neu und können hergestellt werden, indem man durch Umsetzung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XIV)

25

30

40

45

50

15

20

in welcher

E die oben angegebene Bedeutung hat

und

 R^{42} für C_1 - C_4 -Alkoxycarbonyl oder Aryl (D = Aryl) steht,

mit Aldehyden der allgemeinen Formel (XV)

in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

und Verbindungen der allgemeinen Formel (XVI)

$$\begin{array}{c}
O \\
R^{43} \\
R^{44}
\end{array}$$
(XVI),

55

in welcher

R⁴³ und R⁴⁴ unter Einbezug einer Carbonylgruppe den oben angegebenen Bedeutungsumfang von R¹ und R²

umfassen,

die Verbindungen der allgemeinen Formel (XVII)

 R^{42} R^{43} R^{44} (XVII),

in welcher

5

10

15

A, E, R⁴², R⁴³ und R⁴⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

herstellt,

und im Fall der Verbindungen der allgemeinen Formel (III) eine Reduktion, wie oben beschrieben, zur Hydroxymethylfunktion anschließt.

und in einem letzten Schritt die Alkoxycarbonylgruppe (R⁴²) durch eine Reduktions-Oxidations-Sequenz in eine Aldehydgruppe überführt.

Als Lösemittel eignen sich für die Oxidation Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethylen, Trichlorethylen oder Chlorbenzol, oder Essigester, oder Triethylamin, Pyridin, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Acetonitril, Aceton oder Nitromethan. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Bevorzugt ist Methylenchlorid.

Als Oxidationsmittel eignen sich beispielsweise Cer(IV)-ammoniumnitrat, 2,3-Di-chlor-5,6-dicyan-benzochinon, Pyridiniumchlorochromat (PCC), Pyridiniumchlorochromat auf basischem Aluminiumoxid, Osmiumtetroxid und Mangandioxid. Bevorzugt sind Schwefeltrioxid-Pyridinkomplex in DMSO/Methylenchlorid und Pyridiniumchlorochromat auf basischem Aluminiumoxid.

Das Oxidationsmittel wird in einer Menge von 1 mol bis 10 mol, bevorzugt von 2 mol bis 5 mol, bezogen auf 1 mol der Verbindungen der allgemeinen Formel (XVII), eingesetzt.

Die Oxidation verläuft im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -50°C bis +100°C, bevorzugt von 0°C bis Raumtemperatur.

Die Oxidation verläuft im allgemeinen bei Normaldruck. Es ist aber auch möglich, die Oxidation bei erhöhtem oder erniedrigtem Druck durchzuführen.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (IV), (V), (VII), (XIV), (XV) und (XVI) sind an sich bekannt oder nach üblichen Methoden herstellbar.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (VI) und (XV) sind teilweise bekannt oder neu und können dann wie oben beschrieben hergestellt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (IX) und (X) sind als Species neu und können wie oben beschrieben hergestellt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII) sind neu und können hergestellt werden, indem man Verbindungen der allgemeinen Formeln (XVa), (XVIII) und (XIX)

A-CHO (XVa),

50

45

55

10

5

15

und
$$R^{36}$$
 (XIX)

20

25

in welcher

A, E, R⁶, R³⁶ und R³⁷ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit einer Säure umsetzt.

Als Lösemittel zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII) eignen sich die oben aufgeführten Ether oder Alkohole. Bevorzugt ist Diisopropylether.

Als Säuren für die Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII) eignen sich im allgemeinen organische Carbonsäuren und anorganische Säuren, wie beispielsweise Oxalsäure, Maleinsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure und Trifluoressigsäure. Bevorzugt ist Trifluoressigsäure.

Die Säure wird im allgemeinen in einer Menge von 0,1 mol bis 5 mol, bevorzugt 1 mol, bezogen auf 1 mol der Verbindungen der allgemeinen Formel (XIX) eingesetzt.

Die Reaktion wird im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich die Reaktion bei erhöhtem oder erniedrigtem Druck durchzuführen.

Die Reaktion erfolgt im allgemeinen bei der Rückflußtemperatur des jeweiligen Lösemittels.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (XV) und (XIX) sind an sich bekannt oder nach üblichen Methoden herstellbar.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XVIII) sind neu und können hergestellt werden, indem man zunächst durch Umsetzung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XX)

$$E-CO_2-R^{45} \tag{XX}$$

in welcher

45

E die oben angegebene Bedeutung hat

und

50 R⁴⁵ für C₁ -C₄-Alkyl steht,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XXI)

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & R^{\underline{6}} & CH_3
\end{array}$$
(XXI)

in welcher

R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

in einem Lösemittel in Anwesenheit von 18-Krone-6-ether die Verbindungen der allgemeinen Formel (XXII)

$$\begin{array}{c|c}
O & O \\
R^6 & \parallel & CH_2 & \parallel & E
\end{array} (XXII)$$

in welcher

10

25

40

15 R⁶ und E die oben angegebene Bedeutung haben,

herstellt

und anschließend mit Ammoniumacetat in inerten Lösemitteln umsetzt.

Als Lösemittel für den ersten Schritt des Verfahrens eignen sich die oben aufgeführten Ether und Kohlenwasserstoffe, wobei Tetrahydrofuran bevorzugt ist.

Als Lösemittel für die Umsetzung mit den Verbindungen der allgemeinen Formel (XXII) eignen sich Alkohole, wie beispielsweise Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol. Bevorzugt ist Ethanol.

Alle Schritte des Verfahrens erfolgen bei der jeweiligen Rückflußtemperatur des entsprechenden Lösemittels und bei Normaldruck.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (XX) und (XXI) sind teilweise bekannt oder können nach bekannten Methoden hergestellt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XXII) sind als Species partiell neu und können wie oben beschrieben hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formeln (I) und (Ia) haben ein nicht vorhersehbares pharmakologisches Wirkspektrum.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formeln (I) und (Ia) besitzen wertvolle, im Vergleich zum Stand der Technik überlegene, pharmakologische Eigenschaften, insbesondere sind sie hochwirksame Inhibitoren des Cholesterin-Ester-Transfer-Proteins (CETP) und stimulieren den Reversen Cholesterintransport. Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe bewirken eine Senkung des LDL-Cholesterinspiegels im Blut bei gleichzeitiger Erhöhung des HDL-Cholesterinspiegels. Sie können deshalb zur Behandlung und Prävention von Hypolipoproteinämie, Dyslipidämien, Hypertriglyceridämien, Hyperlipidämien oder Arteriosklerose eingesetzt werden.

Die pharmakologische Wirkung der erfindungsgemäßen Stoffe wurde in folgendem Test bestimmt:

CETP-Inhibitions-Testung

Gewinnung von CETP

CETP wird aus humanem Plasma durch Differential-Zentrifugation und Säulenchromatographie in partiell gereinigter Form gewonnen und zum Test verwendet. Dazu wird humanes Plasma mit NaBr auf eine Dichte von 1,21 g pro ml eingestellt und 18 h bei 50.000 Upm bei 4°C zentrifugiert. Die Bodenfraktion (d>1,21 g/ml) wird auf eine Sephadex®Phenyl-Sepharose 4B (Fa. Pharmacia) Säule aufgetragen, mit 0,15 m NaCl/0,001 m TrisHCl pH 7,4 gewaschen und anschließend mit dest. Wasser eluiert. Die CETP-aktiven Fraktionen werden gepoolt, gegen 50mM NaAcetat pH 4,5 dialysiert und auf eine CM-Sepharose® (Fa. Pharmacia)-Säule aufgetragen. Mit einem linearen Gradienten (0-1 M NaCl) wird anschließend eluiert. Die gepoolten CETP-Fraktionen werden gegen 10 mM TrisHCl pH 7,4 dialysiert und anschließend durch Chromatographie über eine Mono Q®-Säule (Fa. Pharmacia) weiter gereinigt.

Gewinnung von radioaktiv markiertem HDL

50 ml frisches humanes EDTA-Plasma wird mit NaBr auf eine Dichte von 1,12 eingestellt und bei 4°C im Ty 65-Rotor 18 h bei 50.000 Upm zentrifugiert. Die Oberphase wird zur Gewinnung von kaltem LDL verwendet. Die Unterphase wird gegen 3°4 l PDB-Puffer (10 mM Tris/HCl pH 7,4, 0,15 mM NaCl, 1 mM EDTA, 0,02% NaN₃) dialysiert. Pro 10 ml Retentatvolumen wird anschließend 20 μl 3H-Cholesterin (Dupont NET-725; 1 -μC/μl gelöst in Ethanol !) hinzugesetzt und 72 h bei 37°C unter N₂ inkubiert.

Der Ansatz wird dann mit NaBr auf die Dichte 1,21 eingestellt und im Ty 65-Rotor 18 h bei 50.000 Upm bei 20°C zentrifugiert. Man gewinnt die Oberphase und reinigt die Lipoproteinfraktionen durch Gradientenzentrifugation. Dazu wird die isolierte, markierte Lipoproteinfraktion mit NaBr auf eine Dichte von 1,26 eingestellt. Je 4 ml dieser Lösung werden in Zentrifugenröhrchen (SW 40-Rotor) mit 4 ml einer Lösung der Dichte 1,21 sowie 4,5 ml einer Lösung von 1,063 überschichtet (Dichtelösungen aus PDB-Puffer und NaBr) und anschließend 24 h bei 38.000 Upm und 20°C im SW 40-Rotor zentrifugiert. Die zwischen der Dichte 1,063 und 1,21 liegende, das markierte HDL enthaltende Zwischenschicht wird gegen 3*100 Volumen PDB-Puffer bei 4°C dialysiert.

Das Retentat enthält radioaktiv markiertes ³H-CE-HDL, das auf ca. 5x10⁶ cmp pro ml eingestellt zum Test verwendet wird.

CETP-Test

10

25

30

35

Zur Testung der CETP-Aktivität wird die Übertragung von ³H-Cholesterolester von humanen HD-Lipoproteinen auf biotinylierte LD-Lipoproteine gemessen.

Die Reaktion wird durch Zugabe von Streptavidin-SPA[®]beads (Fa. Amersham) beendet und die übertragene Radioaktivität direkt im Liquid Scintillation Counter bestimmt.

Im Testansatz werden 10 μl HDL-³H-Cholesterolester (~ 50.000 cpm) mit 10 μl Biotin-LDL (Fa. Amersham) in 50 mM Hepes / 0,15 m NaCl / 0,1% Rinderserumalbumin / 0,05% NaN₃ pH 7,4 mit 10 μl CETP (1 mg/ml) und 3 μl Lösung der zu prüfenden Substanz (in 10% DMSO / 1% RSA gelöst), für 18 h bei 37°C inkubiert. Anschließend werden 200 μl der SPA-Streptavidin-Bead-Lösung (TRKQ 7005) zugesetzt, 1 h unter Schütteln weiter inkubiert und anschließend im Scintillationszähler gemessen. Als Kontrollen dienen entsprechende Inkubationen mit 10 μl Puffer, 10 μl CETP bei 4°C sowie 10 μl CETP bei 37°C.

Die in den Kontrollansätzen mit CETP bei 37°C übertragene Aktivität wird als 100% Übertragung gewertet. Die Substanzkonzentration, bei der diese Übertragung auf die Hälfte reduziert ist, wird als IC₅₀-Wert angegeben.

In der folgenden Tabelle A sind die IC50-Werte (mol/l) für CETP-Inhibitoren angegeben:

Tabelle A

Beispiel-Nr.	IC ₅₀ -Wert (mol/l)
76	6 x 10 ⁻⁹
90	6 x 10 ⁻⁸
195	7,5 x 10 ⁻⁷
237	8 x 10 ⁻⁷
244	6 x 10 ⁻⁸

Ex vivo Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen

Syrische Goldhamster aus werkseigener Zucht werden nach 24-stündigem Fasten narkotisiert (0,8 mg/kg Atropin, 0,8 mg/kg Ketavet[®] s.c., 30' später 50 mg/kg Nembutal i.p.). Anschließend wird die V.jugularis freipräpariert und kanüliert. Die Testsubstanz wird in einem geeigneten Lösemittel (in der Regel Adalat-Placebolösung: 60 g Glycerin, 100 ml $\rm H_2O$, ad 1000 ml PEG-400) gelöst und den Tieren über einen in die V.jugularis eingeführten PE-Katheter verabreicht. Die Kontrolltiere erhalten das gleiche Volumen Lösungsmittel ohne Testsubstanz. Anschließend wird die Vene abgebunden und die Wunde verschlossen.

Die Verabreichung der Testsubstanzen kann auch p.o. erfolgen, indem die Substanzen in DMSO gelöst und 0,5% Tylose suspendiert mittels Schlundsonde peroral verabreicht werden. Die Kontrolltiere erhalten identische Volumen Lösemittel ohne Testsubstanz.

- Nach verschiedenen Zeitpunkten bis zu 24 Stunden nach Applikation wird den Tieren durch Punktion des retro-orbitalen Venenplexus Blut entnommen (ca. 250 µl). Durch Inkubation bei 4°C über Nacht wird die Gerinnung abgeschlossen, anschließend wird 10 Minuten bei 6000 x g zentrifugiert. Im so erhaltenen Serum wird die CETP-Aktivität durch den modifizierten CETP-Test bestimmt. Es wird wie für den CETP-Test oben beschrieben die Übertragung von ³H-Cholesterolester von HD-Lipoproteinen auf biotinylierte LD-Lipoproteine gemessen.
- Die Reaktion wird durch Zugabe von Streptavidin-SPA^Rbeads (Fa. Amersham) beendet und die übertragene Radioaktivität direkt im Liquid Scintlation Counter bestimmt.
 - Der Testansatz wird wie unter "CETP-Test" beschrieben durchgeführt. Lediglich 10 μl CETP werden für die Testung der Serum durch 10 μl der entsprechenden Serumproben ersetzt. Als Kontrollen dienen entsprechende Inkubationen mit

Seren von unbehandelten Tieren.

5

10

15

40

45

50

55

Die in den Kontrollansätzen mit Kontrollseren übertragene Aktivität wird als 100% Übertragung gewertet. Die Substanzkonzentration, bei der diese Übertragung auf die Hälfte reduziert ist wird als ED_{50} -Wert angegeben.

Tabelle B

ED ₅₀ -Werte für ex vivo Aktivität			
BspNr.	ED ₅₀	% Hemmung bei 30 mg/kg	
115	< 30mg/kg	61,9	
117	< 30mg/kg	86,0	
170	< 30mg/kg	60,1	
181	> 30mg/kg	46,4	
184	< 30mg/kg	53,5	

o In vivo Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen

Bei Versuchen zur Bestimmung der oralen Wirkung auf Lipoproteine und Triglyceride wird syrischen Goldhamstern aus werkseigener Zucht Testsubstanz in DMSO gelöst und 0,5% Tylose suspendiert mittels Schlundsonde peroral verabreicht. Zur Bestimmung der CETP-Aktivität wird vor Versuchsbeginn durch retro-orbitale Punktion Blut entnommen (ca. 250 µl). Anschließend werden die Testsubstanzen peroral mittels einer Schlundsonde verabreicht. Die Kontrolltiere erhalten identische Volumen Lösemittel ohne Testsubstanz. Anschließend wird den Tieren das Futter entzogen und zu verschiedenen Zeitpunkten - bis zu 24 Stunden nach Substanzapplikation - durch Punktion des retroorbitalen Venenplexus Blut entnommen.

Durch Inkubation von 4°C über Nacht wird die Gerinnung abgeschlossen, anschließend wird 10 Minunten bei 6000 x g zentrifugiert. Im so erhaltenen Serum wird der Gehalt an Cholesterin und Triglyceriden mit Hilfe modifizierter kommerziell erhältlicher Enzymtests bestimmt (Cholesterin enzymatisch 14366 Merck, Triglyceride 14364 Merck). Serum wird in geeigneter Weise mit physiologischer Kochsalzlösung verdünnt.

100 µl Serum-Verdünnung werden mit 100 µl Testsubstanz in 96-Lochplatten versetzt und 10 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wird die optische Dichte bei einer Wellenlänge von 492 nm mit einem automatischen Platten-Lesegerät bestimmt. Die in den Proben enthaltene Triglycerid- bzw. Cholesterinkonzentration wird mit Hilfe einer parallel gemessenen Standardkurve bestimmt.

Die Bestimmung des Gehaltes von HDL-Cholesterin wird nach Präzipitation der ApoB-haltigen Lipoproteine mittels eines Reagenziengemisch (Sigma 352-4 HDL Cholesterol Reagenz) nach Herstellerangaben durchgeführt.

Tabelle C

HDL-Anstieg bei in vivo-Versuchen			
BspNr.	Dosis [mg/kg]	% HDL-Anstieg	
76	2 x 3	+ 15,81	
91	2 x 3	+ 12,58	
209	2 x 3	+ 25,94	
211	2 x 3	+ 7,54	
237	2 x 3	+ 21,03	

In vivo Wirksamkeit an transgenen hCETP-Mäusen

Transgenen Mäusen aus eigener Zucht (Dinchuck, Hart, Gonzalez, Karmann, Schmidt, Wirak; BBA (1995), <u>1295</u>, 301) wurden die zu prüfenden Substanzen im Futter verabreicht. Vor Versuchsbeginn wurde den Mäusen retroorbital Blut entnommen, um Cholesterin und Triglyceride im Serum zu bestimmen. Das Serum wurde wie oben für Hamster

beschrieben durch Inkubation bei 4°C über Nacht und anschließender Zentrifugation bei 6000 x g gewonnen. Nach einer Woche wurde den Mäusen wieder Blut entnommen, um Lipoproteine und Triglyceride zu bestimmen. Die Veränderung der gemessenen Parameter werden als prozentuale Veränderung gegenüber dem Ausgangswert ausgedrückt.

Tabelle D

BspNr.	HDL	LDL	Triglyceride
76 (400 ppm)	+ 31,25 %	- 15,3 %	- 11,7 %

10

25

50

5

Die Erfindung betrifft außerdem die Kombination von Cycloalkano-Pyridinen der allgemeinen Formeln (I) und (Ia) mit einem Glucosidase- und/oder Amylasehemmer zur Behandlung von familiärer Hyperlipidaemien, der Fettsucht (Adipositas) und des Diabetes mellitus. Glucosidase- und/oder Amylasehemmer im Rahmen der Erfindung sind beispielsweise Acarbose, Adiposine, Voglibose, Miglitol, Emiglitate, MDL-25637, Camiglibose (MDL-73945), Tendamistate, Al-3688, Trestatin, Pradimicin-Q und Salbostatin.

Bevorzugt ist die Kombination von Acarbose, Miglitol, Emiglitate oder Voglibose mit einer der oben aufgeführten erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formeln (I) und (Ia).

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Verbindungen in Kombination mit Cholesterin senkenden Vastatinen oder ApoB-senkenden Prinzipien kombiniert werden, um Dyslipidemien, kombinierte Hyperlipidemien, Hypercholesterolemien oder Hypertriglyceridemien zu behandeln.

Die genannten Kombinationen sind auch zur primären oder sekundären Prävention koronarer Herzerkrankungen (z.B. Myokardinfarkt) einsetzbar.

Vastatine im Rahmen der Erfindung sind beispielsweise Lovastatin, Simvastatin, Pravastatin, Fluvastatin, Atorvastatin und Cerivastatin. ApoB senkende Mittel sind zum Beispiel MTP-Inhibitoren.

Bevorzugt ist die Kombination von Cerivastatin oder ApoB-Inhibitoren mit einer der oben aufgeführten erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formeln (I) und (Ia).

Die neuen Wirkstoffe können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung inerter, nicht-toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe oder Lösemittel. Hierbei soll die therapeutisch wirksame Verbindung jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90-Gew.-% der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Verstrecken der Wirkstoffe mit Lösemitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösemittel als Hilfslösemittel verwendet werden können.

Die Applikation erfolgt in üblicher Weise intravenös, oral, parenteral oder perlingual, insbesondere oral.

Für den Fall der parenteralen Anwendung können Lösungen des Wirkstoffs unter Verwendung geeigneter flüssiger Trägermaterialien eingesetzt werden.

Im allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei intravenöser Applikation Mengen von etwa 0,001 bis 1 mg/kg, vorzugsweise etwa 0,01 bis 0,5 mg/kg Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen, und bei oraler Applikation beträgt die Dosierung etwa 0,01 bis 20 mg/kg, vorzugsweise 0,1 bis 10 mg/kg Körpergewicht.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Medikament, der Art von dessen Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muß. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

Verwendete Abkürzungen:

Cy = Cyclohexan

EE = Essigester

PE = Petrolether
THF = Tetrahydrofuran

DAST = Dimethylaminoschwefeltrifluorid

PTS = para-Toluolsulfonsäure PDC = Pyridiniumdichromat

PE/EE = Petrolether / Essigsäureethylester

Tol = Toluol

Ausgangsverbindungen

5 Beispiel I:

10

15

20

25

35

40

45

50

55

4-(4-Fluorphenyl)-2-isopropyl-5-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydrochinolin-3-carbonsäure-methylester

H₃CO₂C

50,14 g (0,404 mol) p-Fluorbenzaldehyd, 45,3 g (0,404 mol) 1,3-Cyclohexandion und 57,89 g (0,404 mol) 3-Amino-4-methyl-pent-2-en-säure-methylester werden in 1000 ml Ethanol 60 Stunden unter Rückfluß gekocht. Die Mischung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und bis zur Trockene eingeengt. Der Rückstand wird in 500 ml Toluol heiß gelöst, unter Abkühlen mit 1 l Petrolether versetzt und das auskristallisierende Produkt abgesaugt.

Ausbeute: 100,8 g (72,6 % d. Th.) R_f = 0,15 (Toluol/EE 8:1)

Beispiel II:

4-(4-Fluorphenyl)-2-isopropyl-5-oxo-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-carbonsäure-methylester

H₃CO₂C

Zu einer Lösung von 46,04 g (0,1341 mol) der Verbindung aus Beispiel I in 645 g Dichlormethan p.a. gibt man

30,44 g (0,1341 mol) 2,3-Dichlor-5,6-dicyan-p-benzochinon (DDQ) und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Danach wird über 500 ml Kieselgel 60 abgesaugt, mit 700 ml Dichlormethan nachgewaschen, die vereinigten Filtrate bis zur Trockene eingeengt.

5 Ausbeute: 24,2 g (52,87 % d. Th.) R_f = 0,54 (Toluol/EE 8:2)

Beispiel III:

15

20

25

30

45

50

55

4-(4-Fluorphenyl)-2-isopropyl-5-hydroxy-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-carbonsäure-methylester

H₃CO₂C OH

70,64 g (0,207 mol) der Verbindung aus Beispiel II werden unter Argon in 706 g Toluol p.a. gelöst, auf -78°C gekühlt und 228 ml (0,228 mol; 1,1 eq.) Diisobutylaluminiumhydrid (DIBAL-H; 1,0 molar in Toluol) innerhalb von 20 min zugetropft. Nach 5 min Rühren bei -78°C werden nochmals 35 ml (0,15 eq.) DIBAL-H zugegeben und 10 min gerührt. Danach läßt man bei -78°C 500 ml 20 %ige Kaliumnatriumtartratlösung zutropfen, wobei die Temperatur langsam auf 20°C ansteigt. Nach 1 Stunde Nachrührzeit wird die wässrige Phase abgetrennt, zweimal mit Essigsäureethylester extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird durch Chromatographie an 1000 ml Kieselgel 60 mit Toluol, Toluol-EE-Gemischen (9:1, 8:2) gereinigt. Die Fraktionen mit der gewünschten Verbindung werden gesammelt, bis auf 100 ml eingeengt und mit Petrolether versetzt. Das ausgefallene Kristallisat wird abgesaugt und im Hochvakuum über Nacht getrocknet.

Ausbeute: 1. Fraktion: 61,69 g (86,8 % d. Th.)
Ausbeute: 2. Fraktion: 6,34 g (8,9 % d. Th.)

 $R_{\rm f} = 0.14 \, (Toluol/EE \, 9:1)$

Beispiel IV:

5

10

15

20

35

40

45

50

55

5-(tert.Butyldimethylsilyloxy)-4-(4-fluorphenyl)-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-carbonsäure-methylester

H₃C-O₂C

68,0 g (0,198 mol) der Verbindung aus Beispiel III werden in 340 g DMF p.a. gelöst und nacheinander mit 59,69 g (0,396 mol; 2 eq.) tert. Butyldimethylsilylchlorid, 48,54 g (0,713 mol; 3,6 eq.) Imidazol und 0,484 g (0,00396 mol, 0,02 eq.) N-Dimethylaminopyridin versetzt. Es wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, in 800 ml Ammoniumchloridlösung und 400 ml Essigsäureethylester verteilt und mit 6 molarer Salzsäure ein pH-Wert von 5 bis 6 eingestellt. Die organische Phase wird abgetrennt, die wässrige Phase noch zweimal mit Essigsäureethylester extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand - gelöst in Toluol - wird auf 1800 ml Kieselgel aufgetragen, anfangs mit Toluol und später mit Toluol/EE (9:1) eluiert. Nach Einengen der Eluate erhält man ein weißes, kristallines Produkt.

Ausbeute: 87,5 g (96,7 % d. Th.) R_f = 0,68 (Toluol/EE 9:1)

Beispiel V:

5-(tert.Butyldimethylsilyloxy)-4-(4-fluorphenyl)-3-hydroxymethyl-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin

87,4 g (0,191 mol) der Verbindung aus Beispiel IV werden in 500 g Toluol p.a. gelöst und unter Argon auf -78°C

gekühlt. 690 ml (0,690 mol; 3,61 eq.) DIBAL-H (1,0 molar in Toluol) werden in 1 Stunde zugetropft und danach noch 1,5 Stunden bei -78°C gerührt. Zu der auf -78°C gekühlten Lösung gibt man vorsichtig 30 ml Kaliumnatriumtartratlösung hinzu und rührt 30 min bei -78°C. Danach läßt man den Ansatz auf Raumtemperatur ansteigen, schüttet 400 ml Kaliumnatriumtartratlösung hinzu und verdünnt mit Essigsäureethylester. Zum Schluß werden noch 1,2 ! Kaliumnatriumtartratlösung zugegeben, wobei allmählich zwei nahezu klare Lösungen entstehen. Die organische Phase wird abgetrennt, die wässrige noch zweimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Natriumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Der halbfeste Rückstand wird in 400 ml Toluol gelöst, auf 1100 ml Kieselgel 60, das zuvor mit Toluol konditioniert wurde, aufgetragen und nacheinander mit Toluol, Toluol/EE (9:1) eluiert. Die Fraktionen, die die gewünschte Verbindung enthalten, werden eingeengt, das zurückgewonnene Öl mit Petrolether versetzt, wobei ein Kristallbrei ausfällt.

Ausbeute: 75,52 g (92,0 % d. Th.) R_f = 0,28 (Toluol/EE 9:1)

15 Beispiel VI:

35

50

55

5-(tert.Butyldimethylsilyloxy)-4-(4-fluorphenyl)-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-carbaldehyd

25 OHC O Si

Zu einer Lösung von 67,1 g (0,156 mol) der Verbindung aus Beispiel V in 671 g Dichlormethan gibt man 31,8 g (0,312 mol; 2 eq.) neutrales Aluminiumoxid und 67,3 g (0,312 mol; 2 eq.) Pyridiniumchlorochromat (PCC) und rührt 1,5 Stunden bei Raumtemperatur. Die Reaktionslösung wird auf 1100 ml Kieselgel 60 (trocken) aufgetragen und danach zunächst mit Toluol und später mit Essigsäureethylester/Methanol (9:1) eluiert. Die Fraktionen, die die gewünschte Verbindung enthalten, werden eingeengt, das ausgefallene Material abgesaugt und mit wenig Toluol gewaschen. Das gewonnene Material wird anschließend in 100 ml Toluol gelöst, auf 250 ml Kieselgel 60 aufgetragen und mit Toluol, Toluol/EE (9:1) eluiert. Die Eluate werden eingeengt, das resultierende Öl mit Petrolether kristallisiert.

45 Ausbeute: 1. Fraktion: 28,8 g (43,1 % d.Th.)
Ausbeute: 2. Fraktion: 10,05 g (15,1 % d. Th.)

 $R_f = 0.72 \text{ (Toluol/EE 9:1)}$

Beispiel VII

5

10

15

20

35

45

50

55

5-(tert.Butyldimethylsilyloxy)-4-(4-fluorphenyl)-3-[hydroxy-(4-trifluormethylphenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin (Dia A/Dia B-Gemisch)

F₃C OH O-Si-

341 mg (14,03 mmol; 6 eq.) Magnesiumspäne werden in 30 ml THF p.a. vorgelegt, unter Argon zum Rückfluß erhitzt und 1,052 g (4,676 mmol; 2 eq.) 4-Brombenzotrifluorid mittels Spritze pur zugetropft. Es wird 45 min unter Rückfluß gekocht, danach laßt man auf Raumtemperatur abkühlen (Grignard-Reagenz). 1,0 g (2,338 mmol) der Verbindung aus Beispiel VI werden in 20 ml THF p.a. gelöst, unter Argon auf ca -78°C gekühlt und dann das Grignard-Reagenz unter Rühren zugegeben. Das Kältebad wird entfernt und der Ansatz 1 Stunde gerührt. Die Reaktionslösung wird in 200 ml konz. Ammoniumchloridlösung und 250 ml Essigsäureethylester unter Rühren verteilt, die organische Phase abgetrennt, die wässrige noch zweimal mit Essigsäureethylester extrahiert, die verenigten organischen Phasen mit Natriumsulfat getrocknet, filtriert, eingeengt und im Hochvakuum über Nacht getrocknet.

Ausbeute: 1,18 g (97,5 % d. Th.; Dia A/Dia B-Gemisch)

Die Trennung der beiden Diastereomerenpaare (Dia A und Dia B) erfolgt durch Chromatographie an 100 ml Kieselgel 60, konditioniert mit Cyclohexan. Das Diastereomerengemisch - gelöst in 4 ml Cyclohexan - wird an Kieselgel 60 zunächst mit Cyclohexan und anschließend mit Cyclohexan/THF (9:1) eluiert. Man erhält nach Einengen der Fraktionen die 2 Diastereomerenpaare.

Ausbeute: Dia A: 789 mg (65,2 % d. Th.)

 $R_f = 0.42 (Cy/THF 9:1)$

Ausbeute: Dia B: 410 mg (33,9 % d. Th.)

 $R_f = 0,24 (Cy/THF 9:1)$

Beispiel VIII

5

10

15

20

35

40

45

50

55

5-(tert.Butyldimethylsilyloxy)-4-(4-fluorphenyl)-3-[fluor(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin (Dia A/Dia B-Gemisch)

Zu einer Lösung von 876 mg (1,521 mmol) des Diastereomerengemisches A/B aus Beispiel VII in 70 ml Dichlor25 methan p.a. werden bei -78° C unter Argon 0,302 ml Diethylaminoschwefeltrifluorid (DAST) mittels Spritze zugegeben, danach das Kältebad weggenommen und 30 min nachgerührt. Danach wird die Reaktionslösung in Essigsäureethylester/Ammoniumchlorid-Lösung eingerührt, die organische Phase abgetrennt, die wässrige noch dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert, das gesamte organische Extrakt mit Natriumsulfat getrocknet, filtriert, eingeengt und im Hochvakuum getrocknet.

Ausbeute: 690 mg (78,5 % d. Th.) R_f = 0,57 (Toluol/EE 9:1)

Beispiel IX

5-(tert.Butyldimethylsilyloxy)-4-(4-fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin (Dia A)

Analog Beispiel VIII werden 250 mg (0,436 mmol) der Verbindung Dia A aus Beispiel VII in 10 ml Dichlormethan

p.a. mit 0,086 ml (0,654 mmol; 1,5 eq.) DAST bei -78°C umgesetzt.

Ausbeute: 233 mg (92,8 % d. Th.) R_f = 0,76 (Cy/THF 9:1)

Beispiel X

5

10

15

20

25

35

40

45

50

55

5-(tert.Butyldimethylsilyloxy)-4-(4-fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin (Dia B)

F₃C

Analog Beispiel VIII werden 250 mg (0,436 mmol) der Verbindung Dia B aus Beispiel VII in 10 ml Dichlormethan p.a. mit 0,086 ml (0,654 mmol; 1,5 eq.) DAST bei -78°C umgesetzt.

Ausbeute: 246 mg (98,4 % d. Th.) $R_f = 0.76$ (Cy/THF 9:1)

Beispiel XI

5

10

15

20

30

35

40

45

50

55

8-Brom-5-(tert.butyldimethylsilyloxy)-4-(4-fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin

F₃C N Br

Unter Argon werden zu einer Lösung von 18,7 g (32,5 mmol) der Verbindung aus Beispiel X in 500 ml Tetrachlorkohlenstoff 9,3 g (52,0 mmol) N-Bromsuccimid und 500 mg Azoisobuttersäurenitril gegeben. Es wird auf Rückfluß erhitzt, wobei nach 10 min heftige Reaktion eintritt. Nach 2,5 Stunden wird auf Raumtemperatur abgekühlt, abgesaugt und eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel 60 mit Cy/EE 15:1 eluiert, die Fraktionen eingeengt und im Hochvakuum getrocknet.

Ausbeute: 9,9 g (47 % d. Th.)

 $R_f = 0.58 \text{ (Cy/EE 9:1)}$

Beispiel XII

8-Butyl-5-(tert.butyldimethylsilyloxy)-4-(4-fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin

Unter Argon werden 179 mg Kupfer-(I)-cyanid (2 mmol) in 3 ml absolutem Toluol suspendiert und unter Vakuum abgezogen. Danach wird in 2,6 ml absolutem THF suspendiert und auf -65°C gekühlt. Bei dieser Temperatur werden 2,5 ml 1,6 molare n-Butyllithiumlösung (4 mmol) zugetropft und unter zwischenzeitlichem Ansteigen der Temperatur auf -30°C 1 Stunde nachgerührt. Bei -65°C wird zu dieser Lösung eine Lösung von 654 mg (1 mmol) der Verbindung aus Beispiel XI in 2 ml absolutem THF getropft und 1 Stunde gerührt. Zur Aufarbeitung wird mit einer Mischung aus 4,5 ml gesättigter Ammoniumchloridlösung und 0,5 ml konz. Ammoniaklösung versetzt, mit 30 ml Wasser verdünnt und dreimal mit je 15 ml Dieethylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel (0,04 - 0,0063 mm) mit Cy:EE 98:2 eluiert.

Ausbeute: 200 mg (32 % d.Th.) R_f: 0,33 (Cy:EE 98:2)

Belspiel XIII

5

10

15

20

35

40

4-(4-Fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6-dihydro-chinolin-5-ol

F₃C N OH

Zu einer Lösung von 1,3 g (2 mmol) 8-Brom-5-(tert.butylsilyloxy)-4-(4-fluor-phenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin in 13 ml THF werden bei Raumtemperatur 10,9 ml 1,1 molare Tetrabutylammoniumfluoridlösung getropft. Nach 1 h wird eine Mischung aus 100 ml Wasser und 50 ml Toluol eingerührt. Die Phasen werden getrennt und die wäßrige Phase mit Toluol nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser neutral gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel (0,04-0,063 mm) mit Cy/EE 8:2 eluiert, die Fraktion eingeengt und das Produkt kristallisiert.

Ausbeute: 640 mg (70 % d. Th.) $R_f \approx 0,17$ (Cy/EE 8:2)

Beispiel XIV

1-Cyclopentyl-3-(4-trifluormethylphenyl)-propan-1,3-dion

CF₃

1,97 kg Kalium-tert.-butylat, 2,26 kg Cyclopentancarbonsäuremethylester, 1,66 kg p-Trifluormethylacetophenon und 36 g 18-Krone-6-ether wurden in 18 ltr. Tetrahydrofuran 4 Stunden am Rückfluß gekocht. Quenchen der Reaktion erfolgte mit 16 ltr. 10%iger Salzsäure bei Raumtemperatur. Die wäßrige Phase wurde mit Essigester extrahiert und die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter Kochsalzlösung gewaschen. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wurde im Ölpumpenvakuum bei 1,5 mbar destilliert. Es resultierten 1,664 kg 1-Cyclopentyl-3-(4-trifluormethylphenyl)-propan-1,3-dion als Öl, das beim Stehenlassen durchkristallisierte.

Siedepunkt: 138-145 °C/1,5 mbar.

Beisplei XV

5

10

3-Amino-3-cyclopentyl-1-(4-trifluormethylphenyl)-propenon

CF₃

1622,6 g 1-Cyclopentyl-3-(4-trifluormethylphenyl)-propan-1,3-dion und 730 g Ammoniumacetat wurden über Nacht in 4,9 ltr. Ethanol am Rückfluß gekocht. Das Ethanol wurde im Vakuum abgezogen und der Rückstand in 4 ltr. Methylenchlorid aufgenommen. Die Lösung wurde einmal mit Wasser und zweimal mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen und mit Natriumsulfat getrocknet. Nach dem Abdestillieren des Methylenchlorids wurde der Rückstand aus 6 ltr. heißem Cyclohexan umkristallisiert. Nach dem Trocknen resultierten 1018 g farblose Kristalle mit einer Reinheit von 98.6% nach HPLC.

Schmelzpunkt: 106 °C.

DC: $R_i = 0.2$ (Toluol/Essigester 4:1)

25 Beispiel XVI

30

35

40

2-Cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-7,7-dimethyl-3-(4-trifluormethylbenzoyl)-4,6,7,8-tetrahydro-1 H-chinolin-5-on

CF₃

984 g 3-Amino-3-cyclopentyl-1-(4-trifluormethylphenyl)-propenon, 714 g Dimedon, 647,8 g p-Fluorbenzaldehyd und 139,3 ml Trifluoressigsäure wurden in 15 ltr. Diisopropylether 5 Stunden am Rückfluß gekocht. Nach dem Abkühlen wurden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt, mit Diisopropylether gewaschen und getrocknet. Es resultierten 843 g mit einer Reinheit nach HPLC von 98,9 %.

Schmelzpunkt: 117 °C.

DC: $R_1 = 0.2$ (Toluol/Essigester 4:1)

55

<u>Herstellungsbelspiele</u>

Beispiel 1

10

15

20

25

40

45

50

55

4-(4-Fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-5-ol (Dia A/Dia B-Gemisch)

F OH

Zu 680 mg (1,177 mmol) der Verbindung aus Beispiel VIII, gelöst in 30 ml Methanol und 15 ml THF, gibt man 10 ml 3 molare Salzsäure und rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur. Die Reaktionslösung wird in 100 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung eingerührt, die mit 100 ml Essigsäureethylester überschichtet ist. Die organische Phase wird abgetrennt, die wässrige noch zweimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden einmal mit gesättigter Kochsalzlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird an 50 g Kieselgel 60 nacheinander mit Toluol und Toluol/EE (8:2) chromatographiert.

Ausbeute: 240 mg (44,2 % d. Th.) R_f = 0,19 (Toluol/EE 9:1)

Belspiel 2

5

10

15

20

35

40

45

50

4-(4-Fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-5-ol (Dia A)

F₃C N

Analog Beispiel 1 werden 223 mg (0,387 mmol) der Verbindung aus Beispiel IX in 9 ml Methanol und 9 ml THF mit 3 ml 3 molarer Salzsäure über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Chromatographie des Rohproduktes erfolgt an 40 ml Kieselgel 60, das zuvor mit Cydohexan equilibriert und danach mit Cyclohexan unter Zusatz von THF mit einem Gradienten von 10 bis 20% eluiert wurde.

Ausbeute: 167 mg (93,3 % d. Th.) $R_f = 0,43$ (Cy/THF 8:2)

Beispiel 3

4-(4-Fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-5-ol (Dia B)

Analog Beispiel 1 werden 236 mg (0,410 mmol) der Verbindung aus Beispiel X in 9 ml Methanol und 9 ml THF mit 3 ml 3 molarer Salzsäure über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Chromatographie des Rohproduktes erfolgt an 40 ml Kieselgel 60, das zuvor mit Cyclohexan equilibriert wurde, mit Cyclohexan unter Zusatz von THF mit einem Gradienten von 10 bis 20 %.

Ausbeute: 182 mg (98,9 % d. Th.)

R_f = 0,41 (Cy/THF 8:1)

Beispiel 4 und Beispiel 5

10

15

20

25

35

4-(4-Fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-5-ol (Enantiomer I und II)

> OH F

82 mg der Verbindung Dia B aus Beispiel 3 werden in einem Gemisch von 8 ml n-Heptan und 2-Propanol (9:1) gelöst und an einer praparativen HPLC-Säule (250 x 20 mm; gefüllt mit Chiralcel OD; 20 μm) getrennt. Als Elutionsmittel wird ein Gemisch von n-Heptan (LiChrosolv) und 2-Propanol p.a. (98:2) verwendet. Bei einer Temperatur von 40°C, einer Laufzeit von 30 min und einem Fluß von 7,0 ml/min werden insgesamt 20 Injects von jeweils 0,4 ml ausgeführt (Detektion bei 230 nm). Man erhält 9 Fraktionen, die nach analytischer HPLC-Kontrolle in einen vorderen (Enantiomer I; Retention: 6,13 min) und einen hinteren Peak (Enantiomer II; Retention: 8,10 min) differenziert und isoliert werden. Die hintere Fraktion (Retention: 8,10 min) wird an der Chiracel OD-Säule mittels n-Heptan/2-Propanol rechromatographiert.

Ausbeute Enantiomer I:

37 mg (45,1 % d. Th.) Ausbeute Enantiomer II: 32 mg (39,6 % d. Th.)

Analytisches HPLC:

Säule:

250 x 4,6 mm (Chiralcel OD-H; 5 μm)

Fluß:

1.0 ml/min

Laufmittel:

98 % n-Heptan (LiChrosolv), 2 % 2-Propanol p.a. 40°C

Temperatur: Auftragsvolumen:

10 ш

Detektion:

220 nm

55

Belspiel 6

8-Butyl-4-(4-fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-5-ol

F₃C OH CH₃

180 mg (0,28 mmol) der Verbindung aus Beispiel XII werden für 16 Stunden in einer Lösung aus 16,8 ml THF und 2,8 ml 3 molarer Salzsäure bei Raumtemperatur gerührt. Danach wird in 70 ml gesättigte Natriumhydrogencarbonatiosung eingerührt und mit 20 ml Toluol verdünnt. Die organische Phase wird abgetrennt, mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Das Rohprodukt wird an 25 g Kieselgel 60 mit Cyclohexan/Essigsäureethylester 9:1 eluiert.

Ausbeute: 44 mg (30 % d. Th.) R_f = 0,20 (Cy/EE 9:1)

Beispiel 7

5

10

15

20

40

45

50

55

4-(4-Fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-5-on

F₃C N

Zu einer Lösung von 16 g (36,4 mmol) der Verbindung aus Beispiel 2 in 655 ml Dichlormethan werden unter kräf-5 tigem Rühren 11,16 g (109,2 mmol) neutrales Aluminiumoxid und 23,54 g Pyridiniumchlorochromat portionsweise eingerührt. Nach 1 Stunde werden 140 g Kieselgel 60 zugegeben und abgesaugt. Das Eluat wird eingeengt und getrocknet.

Ausbeute: 10,5 g (70 % d. Th.) R_f = 0,55 (Cy/EE 6:4)

Belspiel 8

4-(4-Fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-6-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl-5,6,7,8-tetra-

Unter Argon werden bei -70°C in 4 ml absolutem THF 0,88 ml (1,4 mmol) 1,6 molarer n-Butyllithiumlösung in n-Hexan und 0,20 ml Diisopropylamin eingerührt und 1 Stunde bei -50°C gerührt. Zu dieser Lösung wird bei -50°C eine Lösung der Verbindung aus Beispiel 7 (460 mg, 1 mmol) zugetropft und 1 weitere Stunde gerührt. Folgend wird eine

Lösung von 335 mg (1,4 mmol) Trifluormethylbenzylbromid in 1 ml absolutem THF zugetropft und nach 1 Stunde bei -50°C mit Wasser hydrolisiert. Zur Aufarbeitung wird eine Mischung aus 5 %iger Kochsalzlösung und Toluol eingerührt, die Phasen getrennt, die wässrige Phase nachextrahiert und die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Das Rohprodukt wird an 90 g Kieselgel 60 mit Cyclohexan/Essigsäureethylester 9:1 eluiert.

Ausbeute: 443 mg (72 % d. Th.) R_f = 0,23 (Cy/EE 9:1)

10 Beispiel 9

30

40

45

50

55

4-(4-Fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl]-2-isopropyl-6-(4-trifluormethyl-phenyl)-methyl-5,6,7,8-tetra-hydrochinolin-5-ol

20 F₃C OH CF₃

Zu einer Lösung von 100 mg (0,32 mmol) der Verbindung aus Beispiel 8 in 1,6 ml Toluol werden bei -70°C 0,48 ml einer 1 molaren Diisobutylaluminiumhydridlösung (DIBAL-H) in Toluol getropft. Nach 2 Stunden wird mit 5 ml 20 %iger Natriumkaliumtartratlösung versetzt und 0,5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die organische Phase wird abgetrennt, über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel 60 mit Cyclohexan/Essigsäureethylester 85:15 eluiert.

Ausbeute: 58 mg (59 % d. Th.) R_f = 0,23 (Cy/EE 85:15)

In Analogie zu den oben aufgeführten Vorschriften wurden die in die folgenden Tabellen aufgeführten Verbindungen hergestellt:

EP 0 818 448 A1

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5	10	F	Diastereomer	0,28 / Cy: EE (6:4)
10	*	F ₃ C H ₃ C OH		
15		_ CH ₃		
20				
25	11	OH OH		0,33 / Cy: EE (6:4)
30		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
35		∵ ''3		
40				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	12	F ₃ C H ₃ C CH ₃		0,48 / Cy : EE (6:4)
20	13	F	Diastereomer 2	0,27 / Cy : EE
<i>25</i>		F ₃ C H ₃ C CH ₃		(6:49
35				
40	14	F ₃ C OH	Diastereomer 1	0,29 / Cy : EE (6:4)
4 5		H ₃ C N		·
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	15	F ₃ C OH	Diastereomer 2	0,23 / Cy: EE (6:4)
20		_		
25	16	OH OH		0,18 / Cy : EE (8:2)
30		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
35				
40	17	он О		0,12 / Cy : EE (8:2)
4 5		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	18	F _i C H _i C CF _i	:	0,23 / Cy: EE (8:2)
15				
20	19	F.C. H.C.		0,12 / Cy : EE (8:2)
25		CH, CF,		·
30				
35	20	P OH	Diastereomer 1	0,27 / Tol : EE (98:2)
40		F ₃ C H ₃ C CH ₃	·	
4 5			to	·

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5	21	F ₃ C H ₃ C N S	Diastereomer 2+1 . 63:37	0,23 / Tol : EE (98:2)
15		-		
20	22	F OH		0,13 / Cy : EE (8:2)
25		F ₅ C H ₅ C CH ₅		
30	23	- F		0,11 + 0,18 Cy : EE
35		р ОН		(9:1)
40 .		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
4 5	·	H ₃ C´		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R_Wert
10	24	F ₃ C O OH	:	0,19 / PE : EE (7:3)
20	·	_		
25	25	F ₃ C OH		0,22 / PE : EE (8:2)
30				8
35	26	F		0,22 /
40		OH OH		PE : EE (8:2)
4 5		F,C N		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	27	F ₃ C NOH	Isomer I	0,07 Cy:THF (9:1)
20	28	F OU	Isomer II	0,44 Cy: THF (8:2)
30		F ₃ C NOH		
40	29	F OH OH	Isomer I	0,31 Cy : THF (8:2)
45				
50		·		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _r Wert
10	30		Isomer [[0,39 Cy:THF (8:2)
20	31	F OH OH	Isomer [0,13 Cy: THF (8:2)
25		F ₃ C N		
30				
<i>35</i>	32	F OH	Isomer II	0,21 Cy: THF (8:2)
45		F ₃ C N		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	33	F ₃ C OH	Isomer I	0,16 Cy: THF (9:1)
20	34	F	Isomer II	0,21
25		OH OH		Cy : THF (9:1)
30		F ₃ C N		
35		·		
40		ОН	Isomer I	0,2 Cy: THF (8:2)
45		F ₃ C N		
50	·		-	·

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5 10 15	36	F ₃ C OH	Isomer II	0,33 Cy: THF (8:2)
20	37		Isomer I aus BspNr. 28	Chiralcel 250x2:8,29 (n-Heptan/
25		F ₃ C N OH		1% B:OH)
30				
35	38	F	Isomer II aus BspNr. 28	Chiralcel 250x2:10,98
40		F OH		(n-Heptan/ 1% EtOH)
45		F ₃ C N		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5 10	39	F OH OH CH3	:	0,18 PE: EE (8:2)
20	40	L _		0,2 PE:EE (8:2)
25		F ₃ C OH		
30		CH ₃		
35	41	r		0,19 PE: EE (8:2)
40				. (0.2)
45		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	RrWert
5 10 15	42	F ₃ C H ₃ C N OH CH ₃	Isomer II	0,45 Cy: THF (8:2)
20	43	F.	Isomer Ia aus BspNr. 27	Chiralcel 250x2:7,88 (n-Heptan/
25		F ₃ C N OH		1% E(OH)
30				
33				
4 0	44	E OH	Isomer Ib aus BspNr 27	Chiralcel 250x2:12,0 (n-Heptan/ 1% EtOH)
4 5) ·	F ₃ C N		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	45	F ₃ C H ₃ C CH ₃	Isomer I/II- Gemisch	0,45 / 0,38 Cy / THF (8:2)
20	46	m{=	lsomer l	0,22 Cy: THF (8:2)
25 30		H ₃ C N OH		
35	,	°CH₃		
40	47	F OH	Isomer II	0,18 Cy: THF (8:2)
45		H ₃ C CH ₃		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	48	F ₃ C OH OH		0,20 . Tol : EE (9:1)
20	49	E		0.42
25	49	F ₃ C OH		0,43 Cy:EE (8:2)
30		CH ₃		
35	50			
40	30	OH OH		0,34 Tol : EE (9:1)
45		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
50		·		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	51	DH - 2	Isomer I aus BspNr. 33	Chiralpak AD 250x4,6:7,29 (n-Heptan/ 2-Propanol= 95:5)
20	52	F 	Isomer II aus	Chiralpak AD
25		oH OH	BspNr 33	250x4,6:9,77 (n-Heptan/ 2-Propanol= 95:S)
30		F ₃ C N		
35				
40	53	F,C H,C H,C H,		0,18 PE: EE (6:1)
45				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R_Wert
5	54	F ₃ C H ₃ C N F	Diastercomer 1	0,26 Cy:EE (18:1)
15	55	F _	Diastereomer 2	0,13
20		F ₃ C H ₃ C CH ₃		Cy : EE (18:1)
25				
30	56	F OH CH ₃ CH ₃	Isomerengemisch (4 Isomere)	0,39 Tol : EE (9:1)
35		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
40	57	F OH	Isomengemisch (8 Isomere)	0,38 Tol: EE (9:1)
45		F ₃ C CH ₃		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	58	F,C OH	Diastereomer 1	0,41 PE:EE (4:1)
20	59	F,C H,C CH,	Diastereomer 2	0,50 PE:EE (4:19
25		Ç¢,		
30	60	OH OH		0,166 PE : EE (8:2)
35		F ₃ C O O CH ₃		
40 45				

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
61	F ₃ C OH OH		0,15 PE : EE (8:2)
· ·	CH ₃		
62	F	Isomer II	0,42
	H ₃ C N		Tol : EE (9:1)
	CH ₃		
63	F OH	Isomer I	0,58 Tol: EE (9:1)
	H ₃ C H ₃		•
		÷	

	BspNr.	Struktur	Isomer	R-Wert
5	64	F,C H,C CH,	Isomer Ia	0,47 Tol: EE (9:1)
15				
20	65	F,C H,C N	Isomerengemisch	0,44 Tol : EE (9:1)
25		, V F		
30	66	OH OH	Isomer IIa	0,37 Tol: EE (9:1)
35		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
40	67	f Ou	Isomerengemisch	0,51 Tol : EE (9:1)
45		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5 10	68	F,C OH	Isomer I	0,52 Toluol
13	69			
20		F ₃ C	Isomer II	0,38 Toluol
25				
30	70	F OH	Isomer Ib	0,42 Tol : EE (9:1)
35		F,C H,C CH,		
40	71	Ę Ģ.	Mischung aus 8 Isomeren	0,47 und 0,53 Toluol
4 5		F,C N CF,		
Ш				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	72	F ₃ C H ₃ C CH ₃	Isomer IIb	0,42 Tol:EE (9:1)
	73	- F	Isomer I	0,41
20		OH		Tol : EE (9:1)
25		F ₃ C N CH ₃		·
30				
	74	-	Isomer II	0,34 Tol : EE
35		OH		(9:1)
40		F ₃ C N CH ₃		
45				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	75	F ₃ C OH CH ₃	Isomer III	0,52 Tol: EE (9:1)
.0				
20	76	F ₃ C OH CH ₃	lsomer IV	0,54 Tol: EE (9:1)
25				
30	77			0,2 PE : EE (6:1)
35		F ₃ C H ₃ C CF ₃		
40	78	F ОН	Isomer I	0,6 Tol : EE (9:1)
4 5	·	F ₃ C CH ₃		·

BspNr.	Struktur	Isomer	R _f Wert
79	F ₃ C H ₃ C CH ₃	Isomerengemisch	0,59 Cy: THF (8:2))
80	- F I	Isomer I	0,18 Cy : THF
	F OH		(9:1)
81	F	Isomer I	0,29 EE : PE (1:5)
	H ₃ C N OH		
	CH ₃		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	82	H ₃ C H ₃ C OH	Isomer II	0,29 .EE: PE (1:5)
20				
25	83	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	Isomer I	0,38 EE : PE (1:5)
30 35		H³c CH³ CH³	*	
40	84	L OH	Isomer II	0,38 EE: PE (1:5)
4 5		H ₃ C CH ₃ CH ₃		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	85	H ₃ C CH ₃	Isomer I	0,25 EE : PE (1:5)
20	86	F	Isomer II	0,25 EE : PE
25		H ₃ C N OH		(1:5)
35		ĊH₃		·
40	87	PHOH OH	Isomer II	0,29 Cy: EE (5:1)
45	·			
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _f -Wert
5 10 15	88	F ₃ C CH ₃	Isomer IV b	Chiralpak AD .10 µm:12,34 (97 % n-Hep- tan/Ethanol = 97:3)
20	89	F OH	Isomer I	0,55 Tol : EE (9:1)
25		F ₃ C H ₃ C CH ₃ CCH ₃		
30				
35	90	# → H	Isomer II	0,55 Tol : EE (9:1)
40		F ₃ C H ₃ C CH ₃ CH ₃		
45				

• • •

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	91		Isomer II	0,33 Cy:THF (9:1)
20	92	ь- ОН	Isomer I	0,60 Cy: THF (9:1)
25	*	F ₃ C CH ₃		
30				
35	93	F OH	Isomer III a	Gromchiral AD 10 µm:6,33 n-Heptan:2-Pro- panol (98:2)
40		F ₃ C N CH ₃		
45				

73

50

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5 10	94	F ₃ C CH ₃	Isomer III b	Gromchiral AD 10 µm:6,33 n-Heptan:2-Propanol (98:2)
		-		
20	95	P OH	Isomer I a	Gromchiral AD 10 µm:10,49 n-Heptan:2-Pro- panol (98:2)
25		F ₃ C CH ₃	,	
30		,	:	·
35	96	р Р ОН	Isomer I b	Gromchiral AD 10 μm:6,02 n-Heptan:2-Pro- panol (98:2)
40	÷	F ₃ C CH ₃		
45				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	97	F ₃ C CH ₃	Isomer IV a	chiralpak AD 10 µm:10,35 n-Heptan:EtOH (97:3)
20	98	F OH	Isomer I	0,25 Cy:EE (5:1)
25		H ₃ C CH ₃		
30	99	F	Isomer II	0.23
35		ОН	isomet ii	0,23 Cy: EE (5:1)
40		H ₃ C CH ₃		
45	100	OH OH	aus BspNr. 73	0,43 Tol : EE (9:1)
50		CF ₃ CH ₃		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5	101	F,c OH	Isomer I	0,58 Tol / EE (9:1)
15				
20	102	F ₃ C OH CH ₃	aus BspNr. 76	0,36 Tol : EE (9:1)
30	103	L OH	Isomer II a aus BspNr. 74	Daicel chiralpak AD 10µm:8,86 n-Heptan:2-Pro- panol (97:3)
35		F ₃ C CH ₃		
40	104			
45		F ₃ C OH CH ₃	Isomer II b aus BspNr. 74	Daicel chiralpak AD 10µm:11,54 n-Heptan:2-Pro- panol (97:3)
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5 10	105	H ₃ C CH ₃ CH ₃ OH	Isomer I + II	0,38 / 0,40 Cy: EE (5:1)
		-		
20	106	 	Isomer I	0,27 Cy: EE (5:1)
25		F H ₃ C CH ₃		
30				
35	107	OH OH	Isomer II	0,22 Cy: EE (5:1)
40		H ₃ C H ₃ C CH ₃		
4 5	108	r H	Isomer IIa	0,16 Toluol
50		F ₃ C N		_

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5	109	F ₃ C OH	Isomer III	0,44 Toluoi
15				
20	110	H ₃ C OH OH	Isomer I aus Bsp Nr. 74	0,54 Tol : EE (9:1)
25				
30	111	E - S	Isomer II aus BspNr. 74	0,48 Tol : EE (9:1)
35		F ₃ C CH ₃		
40	112	H,C OH	Isomer IV aus BspNr. 76	0,47 Tol: EE (9:1)
45 50		F ₃ C CH ₃		

.- : .

	BspNr.	Struktur	Isomer	R_Wert
5	113	L OH	Isomer I	0,38 Tol : EE (9:1)
15		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
15	114		Isomer II aus BspNr. 75	0,33 Tol : EE
20		F,C CH,		(9:1)
25				
30		E → OH	Isomer II	0,48 Tol : EE (9:1)
35		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
40	116	F. OH	Isomer III	0,5 Tol : EE (9:1)
45		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R_Wert
10	117	F ₃ C CH ₃	Isomer IV	0,5 Tol : ÉE (9:1)
,5	-			
20	118	F,C CH ₃	Isomer II aus BspNr. 74	0,54 Tol : EE (9:1)
25				
30	119	H,c OH	Isomerengemisch aus BspNr. 75	0,452 / 0,428 Tol: EE (9:1)
35		F ₃ C CH ₃		
	120	F	Isomer II b	0,13
45		F,c OH		Toluol
50			;	

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	121	F,c OH	Isomer IV	0,13 Toluol
15	122	₽ - OH -	Isomer III	0,38 Toluol
20		F ₃ C N		
25	123		Di u	0.42
30	123	F ₃ C H ₃ C CH ₃	Diastereomer 2	0,42 Cy:EE (8:2)
35		ĊH,		
40	124	F O	Diastereomer 2	
45		F ₃ C H ₃ C CH ₃		·
50				

•=

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	125	H ₃ C OH CH ₃	Isomer I aus BspNr. 75	0,46 Tol: EE (9:1)
20	126	F ₃ C CH ₃ OH CH ₃	Isomer II aus BspNr. 75	0,33 Tol: EE (9:1)
25				
30 35	127	o de la constant de	Isomer I	0,08 Cy : EE (5:1)
40		S N H,C CH,		
45	128		Isomer II	0,24 Cy : EE (2:1)
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R-Wert
10	129	F ₃ C OH CH ₃	Isomer I	0,53 Cy: EE (2:1)
20	130		Isomer II	0,50 Cy : EE
25		F ₃ C CH ₃		(2:1)
30	·	J. 13		
35	131	r →	Diastereomer 2	0,16 Cy : EE (9:1)
40	·	F ₃ C H ₃ C CH ₃ CH ₃		
45				·

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5	132	- H		0,14 Cy: EE (2:1)
10		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
		-		
20	133	OH CH,	aus Isomer II (BspNr 91)	0,4 Tol : EE (9,5 : 0,5)
25		F ₃ C CH ₃		
35	134		Isomer I	0,78 Toluol
40		F ₃ C CH ₃		
45	135	F,C H,C N	Isomer I	0,32 Toluol
50		F,C H,C CH,		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	136	F,C OH N CH,	lsomer II	0,63 Toluol
15				
20	137	F ₃ C OH OH	Isomerengemisch	0,66 / 0,76 Talual
25				
30	138	H H	Isomer II	0,29 Toluol
35		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
40	139	H ₃ C OH	entspricht Bsp Nr. 133	0,48 Tol: EE (9,5:0,5)
45		F,C CH,		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	140	H ₃ C N CH ₃		0,49 Cy:EE (5:1)
20		ĊH ₃		
25	141	F OH		0,20 Cy: EE (6:4)
35		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
40	142	OH OH		0,18 Cy : EE (6:4)
45		F ₃ C H ₃ C CH ₃		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R_Wert
10	143	F ₃ C CH ₃		0,15 Cy:EE (9:1)
15		<u>-</u>		
20	144	F ₁ C CH ₁ OH CF ₁		0,29 Cy: EE (8,5:1)
25		с н,		-
30	145	F,C H,C N CF,		0,17 Cy: EE (8,5:1)
35		сн,		
40	146	F,C H,C N		0,20 Cy: EE (9:1)
4 5		F,C H,C CH,		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	147	F,C CH,		0,13 Cy:EE (9:1)
15	148	F OH		0,32 Cy : EE (6:4)
20		F ₃ C H ₃ C CH ₃ OH		
25		5/13 On		
30	149	P CH,		0,22 Cy:EE (9:1)
35 40		F,C H,C CH,		
45	150	OH.		0,14 Cy: EE (9:1)
50		F,C CH, CH,		

_	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	151	F ₁ C H ₁ C CH ₁		0,12 Cy:EE (9:1)
15	152	E.	Isomer I + II	0,05 / 0,10 Cy : EE
20		F ₃ C F OH		(10:1)
25		сн₃	,	
30	153	Б ОН Б ОН	Racemat	0,36 Cy : EE
3 <i>5</i>		F ₃ C H ₃ C CH ₃	*	(6:4)
40	154	F	Paramet	0.12
45	134	F,C H,C CH,	Racemat	0,13 Cy: EE (6:4)
50		un _i		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	155	F,C CH,		0,55 Cy: EE (5:1)
20	156	F ₃ C OH CH ₃	Isomer I	0,21 Cy: EE (10:1)
25				
30	157	2 Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	Isomer II (+10% Isomer I)	0,29 Cy:EE (10:1)
35		F ₃ C CH ₃		·
40	158	о _ N: _ ОН		0,32 Cy: EE (5:1)
4 5		H ₃ C CH ₃ CH ₃		
L	L	L		

BspNr.	Struktur	Isomer	R Wert
159	H,C OH OH	Racemat	0,23 Cy: EE (7:3)
160	F ₃ C H ₃ C CH ₃	Racemat	0,16 Cy: EE (7:3)
161	F,C OH	Isomer 1	0,22 CH ₂ Cl ₂ : PE (7:3)
162	F ₁ C N CF	Isomer II	0,13 CH ₂ Cl ₂ : PE (7:3)
163	F,C OH	Isomer I	0,38 CH ₂ Cl ₂

BspNr.	Struktur	Isomer	R_Wert
164	F,C N CF,	Isomer II	0,22 PE:EE (85:15)
165	P OH	Enantiomer I aus BspNr. 91	0,46 Tol : EE (9,5 : 0,5)
	F,C CH,		
166	F,C N CH,	Enantiomer II aus BspNr. 91	0,65 Tol: EE (9:1)
167	F,C N	Isomer I	Daicel chiralpak AD 10µm:11,52 n-Heptan:2-Propanol (98:2)
	F,C OH,		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _f -Wert
10	168	F,C CH,	Isomer II	Daicel chrialpak AD 10µm:12,60 n-Heptan:2-Pro- panol (98:2)
20	169	F,C,CH,	Diastereomer 1	0,1 Cy: ÉE (10:1)
25		V		
30	170	F ₃ C OH	Diastereomer 2	0,1 Cy: EE (10:1)
35		CI CH,		
40 45	171	F,C OH CH, CH,	Diastereomer 2	0,2 Cy:EE (9:1)
50				

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
172	F,C CH,	Diastereomer 1	0,2 Cy: EE (9:1)
173	F ₃ C OH CH ₃		0,69 EE: PE (1:1)
174	F,C OH CH ₃		0,35 Cy: EE (5:1)
175	F.	.)	0,08
	F,C OH CH,		Cy : EE (5:1)

-

	BspNr.	Struktur	Isomer	R-Wert
10	176	F,C CH,		0,50 Tol: EE (9:1)
20	177	F OH CH,	Diastereomeren- gemisch	0,4 Tol : EE (9:1)
25		~		
30	178	F,C B	Isomer I	0,5 Tol : EE (9:1)
35		N CH,		
40	179	F,C OH	Isomer II	0,34 Tol : EE (9:1)
45 50		N CH,		

BspNr.	Struktur	Isomer	R-Wert	
180	F,C CH	Isomer III	0,52 Tol : EE (9:1)	
181	F,C CH,	Isomer IV	0,54 Tol: EE (9:1)	
182	F,C CH,		0,45 Tol : EE (9:1)	
183	F OH CH, CH,	Isomer I	0,59 Tol : EE (9:1)	

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5	184	f Он	Isomer II	0,57 Tol : EE
10		N CH,		(9:1)
15	185	F		0,40
20		F,C OH CH,		EE : PE (1:5)
25				
30	186	F,C F OH		0,53 Tol: EE (9:1)
35		N CH,		
40	187	F	Diastereomer 1	0,53 Cy : EE
45		P OH CH ₃		(9:1)
50				

190 F,c Diastereomer 2 0,57 Tol: EE (9:1) 191 F,c Diastereomer 1 0,67 Tol: EE (9:1)		BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
Tol: EE (9:1) 190 F, C Diastereomer 2 0,57 Tol: EE (9:1) 40 191 F, C Diastereomer 1 0,67 Tol: EE (9:1)	10	188	БОН	Diastereomer 2	Cy : EE
190 190 190 191 191 191 191 191	20	189	OH OF	Diastereomer 1	Tol : EE
Tol: EE (9:1) 191 F,c Diastereomer 1 F,c	25		F,C N		
191 Diastereomer 1 0,67 Tol: EE (9:1)	30	190	F OH	Diastereomer 2	Tol : EE
191 Diastereomer 1 0,67 Tol: EE (9:1)	35		F,C N		
45 F,C N	40	191	, , oh , f	Diastereomer 1	Tol : EE
50	45		F,c C N	·	(7.4)

	BspNr.	Struktur	Isomer	R-Wert
10	192	F,C N	Diastereomer 2	0,59 Tol: EE (9:1)
20	193	F ₃ C N CH ₃	Diastereomer 1	0,23 Cy: EE (5:1)
25		→ 31,		
30	194	C(CH ₂) ₂	Diastereomer 1	0,30 Cy: EE (5:1)
35		F ₃ C CH ₃ CH ₃		
45	195	F ₂ C CH ₂	2 Diastereomere RS (2:1)	0,50 EE: PE (1:5)
50		сн,		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	196	F,C N OH	Isomer I	0,17 CH ₂ Cl ₂ :PE (8:2)
15	197	F OH	Isomer II	0,29 CH ₂ Cl ₂ :PE
20		F,c N		(8:2)
25	198			0,15 CH ₂ Cl ₂ : PE (8:2)
30		Fic		
35	199	0H	Isomer I	0,22 PE:EE (8:2)
40	200	•	Isomer II	0.25
45		F,c	ISOLUCI II	0,25 PE: EE (8:2)
50		:		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _f :Wert
5	201	F OH	Isomer I	0,29 PE: EE (85:15)
. 15		F ₃ C CH ₃		·
20	202	Б	Isomer II	0,32 PE:EE (85:15)
25		F ₃ C CH ₃		
35	203	F,c N	Isomer I	0,37 CH ₂ Cl ₂ : EE (95:5)
40	204	Į į	Enantiomer I von	Merck (R,R)
45		F ₃ C OH CH ₃	BspNr. 102	Wheel KO 1,5 μm: 10,76 n-Heptan: 2- Propanol (97,5:2,5)
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	RrWert
10	205	F ₃ C N CH ₃	Enantiomer II von BspNr. 102	Merck (R,R) Wheel KO 1,5 µm: 8,98 n-Heptan: 2- Propanol (97,5:2,5)
20	206	F ₃ C OH OH CH ₃	Diastereomer 2.	0,005 Cy: EE (10:1)
25				
35	207	F ₃ C CH ₃	Diastereomer 4	0,66 Tol: EE (9:1)
40				
4 5	208	F ₃ C NOH	Diastereomeren- gemisch I	0,55 Tol : EE (9:1)
50				

	BspNr.	Struktur	lsomer	R _t Wert
10	209	F,c OH	Diastereomeren- gemisch II	0,60 Tol: EE (9:1)
15				
20	210	F OH	Isomer A	0,23 PE: EE (1:1)
25				
30	211	Б	Isomer B	0,23 PE: EE (1:1)
35		F ₃ C OH		
40	212		Isomer 1	0,29 EE : PE
45		F ₃ C OH CH ₃		(1:2)
50				5

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _r Wert
5	213	NH ₂ OH	Isomer II	0,48 EE : PE (1:2)
. 15		F ₃ C CH ₃ CH ₃		
20	214	H ₃ C N OH OH	Isomer I	0,38 EE : PE (1:5)
25		CH ₃		
30	215	H,C, Z = OH	Isomer II	0,17 EE: PE (1:5)
35		F ₃ C CH ₃		
40	216	н³с′о он		0,10 EE: PE (1:10)
45		F,C CH,		
50				

EP 0 818 448 A1

BspNr.	Struktur	Isomer	RrWert
217	F ₃ C H ₃ C CH ₃	Diastereomer 2	0,17 Cy:EE (9:1)
218	F ₃ C H ₃ C N Br	Diastereomer 2	0,12 Cy:EE (9:1)
219	OH OH	Isomer I	0,36 Tol : EE (8:2)

BspNr.	Struktur	Isomer	RrWert
220	F ₃ C OH OH CH ₃	Isomer II	0,303 Tol : EE (9:1)
		,	
221	р он сн,	Diastereomeren- gemisch	0,23 Cy: EE (9:1)
	F ₃ C CH ₃		
222	F OH	Isomer I	0,27 PE:EE (7:3)
	F,c , CH,		(7.3)
223	F ₅ C N O CH ₅	Isomer I	0,10 PE:EE (8:2)

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _f Wert
10	224	F ₃ C OH OH	Isomer II	0,28 PE: EE (7:3)
	225	F	Isomer I	0,33
20		F,C N O CH,		PE : EE (7:3)
25				
30	226	ь он	Isomer II	0,31 PE : EE (7:3)
35		°		
40	227	OH OH		0,22 CH ₂ Cl ₂
45		F ₃ C CH ₃		-
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _f Wert
5	228	F ₃ C OH CH ₃	Isomer I	0,18 EE: PE (1:10)
15				
20	229	F ₃ C OH OH	Isomer II	0,26 EE : PE (1:10)
25				
30	230	OH	,	0,19 PE:EE (1:1)
35		F ₃ C OH		
45	231	P OH O	Diastereomer 1	0,2 Tol : EE (9:1)
50		F ₃ C H ₃ C CH ₃		·

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _r Wert
10	232	F ₃ C H ₃ C CH ₃	Diastereomer 2	0,121 Toluol
15	233	F	Diastereomer 2	0,18
20		F ₃ C N CH ₃	Plasterconier 2	EE : MeOH (8:2)
25				
30	234	P OH CH,	Diastereomer 1	0,26 Cy: EE (9:1)
35		F ₃ C N CH ₃	·	
40	235	г Он Он	Diastereomer 2	0,22 Cy : EE (9:1)
45		F ₃ C		
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _r Wert
5	236			0,2 Cy : EE
10		F ₃ C OH OH OH		(6:4)
15				
20	237	F O H	Diastereomer 2	
25		F ₃ C H ₃ C N CH ₃		
30		·		
35	238		Isomerengemisch	MS:m/z 514 (M+H)
40		F,C H,C CH,		_
4 5				

E	

BspNr.	Struktur	Isomer	R. Wert
239	F,C H,C CH, O	Isomerengemisch	MS:m/z 530 (M+H)
240	F ₃ C OH OH CH ₃	Isomer I	0,70 Tol: EE (9:1)
241	F ₃ C OH OH OH CH ₃	Isomer II	0,23 Tol: EE (9:1)
242	F ₃ C N CH ₃	Isomerengemisch	0,39 Tol : EE (9:1)

	BspNr.	Struktur	Isomer	RrWert
10	243	F OH CH,	Isomer I	0,37 Tol : EE (9:1)
15				
20	244	F OH CH,	Isomer II	0,48 Tol : EE (9:1)
25				
30	245	F O F OH	Diastereomeren- gemisch	0,5 / 0,56 Tol : EE (9:1)
35		CH3		
40	246	г Г Г О ОН ОН	Isomer I	0,31 Tol: EE (9:1)
45		N CH3		
. ·				

4	BspNr.	Struktur	Isomer	R _f -Wert
10	251	F ₃ C N	Isomer I1	0,23 PE:EE (9:1)
15				
20	252	F ₃ C N	Isomer II2	0,17 PE:EE (9:1)
25				
30	253	F OH	Isomer I, racemisch	0,20 PE:EE (4:1)
35		F ₅ C N CH ₃		
40	254	, он	Racemische Mischung	0,36 PE : EE
45		F,C N		(9:1)
50				

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
255	F ₃ C OH	Isomer II	0,68 CH ₂ Cl ₂ : MeOH (8:1)
256	F	Isomer I	0,32 PE : EE
	F ₃ C OH CH ₃		(9:1)
	V 511.3		
257	F OH	Isomer II	0,29 PE: EE (9:1)
	F ₃ C CH ₃		-

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	258	F ₃ C N CH ₃		0,22 PE: EE (9:1)
15		,	,	
20	259	n → (Isomer II	0,15 PE:EE (4:1)
25		F,C N O CH,		
30				
35	260	F OH	Isomer II	043 PE:EE (9:1)
4 0 4 5		F ₃ C CH ₃		-

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	261	F ₃ C H ₃ C CH ₃	Diastereomer 1	0,44 PE: EE (7:3)
15				
20	262	P OH	Diastereomer 2	0,37 PE : EE · (7:3)
25		F ₃ C H ₃ C CH ₃ CH ₃		
30				
35	263	F ₃ C OH CO-NH		0,15 PE: EE (1:1)
40		7		
45	264	F ₃ C O-NH		0,16 PE: EE (1:1)
50				

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
265	F,C ONH CONH		0,44 PE:EE (3:2)
266	F,C OH CONH		0,48 PE:EE (3:2)
267	F ₅ C OH	Isomer I	0,57 Tol : EE (9:1)
	N CH ₃		
268	F,C CH ₃	Isomer II	0,53 Tol : EE (9:1)
	сн,	(a) 4.	-

_			
٥		Э.	

BspNr.	Struktur	Isomer	R _r Wert
269	F ₃ C OH	Isomer 1	0,35 Cyc / THF (9:1)
270	F ₃ C OH	Isomer II	0,30 Cyc: THF (9:1)
271	F ₃ C OH CH ₃	Enantiomer I	0,52 Tol : EE (9:1)
272	F ₃ C OH CH ₃	Enantiomer II	0,51 Tol: EE (9:1)

EP 0 818 448 A1

	BspNr.	Struktur	Isomer	R-Wert
5	273	F.		·
10		F ₃ C N HO		
15				
20	274	F	Diastereomer 1	
25	·	F HO		
30		F ₃ C N		
35	275	F	Diastereomer 2	
40	213	F Ho	Diastereomer 2	
45		F ₃ C		
50		4		

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
276	F ₃ C N		
277	F	Diastereomer 2	0,37
	F ₃ C O-CO-(CH ₂) ₁₄ -CH ₃	Ð	PE : EE (10:1)

BspNr.	Struktur	Isomer .	R _C Wert
278	P OH OH OH	Isomer I	0,35 CH ₂ Cl ₂ /McOH (20:1)
279	F .	Isomer I	0,25 PE/EE
	F OH		(4:1)
	, сн, .		
280	F F	Enantiomer I aus Isomer I des BspNr.	0,586 Tol/EE (9:1)
	OH CH ₃	78	(9.1)
	F _ Сн,		
		1]

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	281	F F CH,	Enantiomer II aus Isomer I des Bsp Nr. 78	0,533 Tol/EE (9:1)
20	282		Isomer II	0,23 PE/EE
2 5		E N O CH,		(4:1)
30				
35	283	"	II a	0,17 PE/EE (4:1)
40		F HO CH ₃		_
45				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
5 10 15	284	F H ₃ C N CH ₃	IIb	0,11 PE/EE (4:1)
20	285	F	Isomer II	0,21
25 30		F F F		PE/EE (9:1)
35	286	F	Diastereomer	0,16
40		OH OH	1	Tol/EE (9:1) -
4 5		F F N		

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	287	F N N	Diastereomer 2	0,4 Tol/EE (9:1)
20	288	F OH	Diastereomer 1	0,59 Tol/EE (9:1)
25		F F CH ₃ CH ₃		
30				
35	289	Г ОН	Diastereomer 2	0,67 Tol/EE (9:1)
40		F H ₃ C CH ₃		-
45				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	290	F H ₃ C N OH	Diastereomer 1	0,22 Cyclohex/EE (9:1)
20	291		Diastereomer 2	0,15 Cyclohex/THF
25		F H ₃ C N		(9:1)
30 35		F CH ₃		
40	292	H ₃ C OH	Diastereomer B-2	0,18 PE/EE (9:1)
45		F CH ₃	,	-
50				

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert _
293	F OH CH ₃	Diastereomer B-1	0,25 PE/EE (9:1)
294	F	Diastereomer	0,26
	H ₃ C OH CH ₃	A-1/2	PE/EE (9:1)
295	F OH	Diastereomer 1	0,31 Cyclohex/THF (9:1)
	F CH ₃		-

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	296	F H ₃ C N	Diastcreomer 2	0,23 Cyclohex/THF (9:1)
20				
25	297	ОН	Diastereomer 1	0,355 Cyclohex/THF (9:1)
30		F		
35				
40	298	ОН	Diastereomer 2	0,29 Cyclohex/THF (9:1)
4 5		F		-
50		,		

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
299	F OH N	Enantiomer I aus BspNr. 270	0,66 Toluol/EF (9:1)
300	F.	Enantiomer Il aus Bsp	0,60 Tol/EE
	F OH	Nr. 270	(9:1)
301	Б	Diastcreomer 1	0,33 Cy/EE (8:2)
	F F CH, S		

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
302	F H,C N S	Diastercomer 2	0,28 Cy/EE (8:2)
	r CH, S		
303	, ф б он	Diastereomer 2	0,25 EE
	F F CH ₃ HN		

EP 0 818 448 A1

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
10	304	F H ₃ C H ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Diastereomer 3	0,2 Cy/EE (8:2)
25	305	F OH	Diastereo- merengemisc h	0,37 Cy/EE (8:2)
30		F H ₃ C N		
35		É СН, 0=\$=0		
40				
45				

Cy/EE (6:4)	Cy/EE (8:2) This is a second of the control of the
Diastereomer 2 Cy/EE (6:4)	Diastereomer 0,2 Cy/EE (6:4)
F OH Cy/EE (6:4)	Cy/EE (6:4)
F H ₃ C N	F H ₃ C N

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
308	OH OH OH CH3	Diastereomer 2	0,56 Cyclohex/THF (7:3)
09	F.	Diastereomer 1	0,43 Cyclohex/THF (7:3)
	F F CH ₃		
310	ОН	Diastereomer 1	0,485 Cyclohex/THF (7:3)
	F		

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
311	OH OH	Diastereomer 2	0,60 Cyclohex/THF (7:3)
312	F.	Enantiomer I aus BspNr. 296	0,29 Cyclohex/THF (7:3)
	F F CH ₃		
•			
313	F OH	Enantiomer II aus Bsp Nr. 296	0,25 Cyclohex/THF (9:1))
	F F CH ₃		

EP 0 818 448 A1

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
314	F OCH,	Diastereomer 1	0,57 Tol/EE (9:1)
315	F OH	Diastercomer 2	0,59 Tol/EE (9:1)
	F O CH ₃		
316	БОН	Enantiomer I aus BspNr. 289	0,75 Tol/EE (9:1)
	F F CH ₃ CH ₃		-

BspNr.	Struktur	Isomer	R _C Wert
317	F CH ₃ CH ₃	Enantiomer II aus Bsp Nr. 289	0,60 Tol/EE (9:1)
318	F OH	Enantiomer 1 aus BspNr. 298	0,33 Cyclohex/THF (9:1)
	F		
319		Enantiomer II aus Bsp Nr. 298	0,29 Cyclohex/THF (9:1)
	F F N OH		_

er aus 0,45 Nr. 295 Tol/EE (9:1) er aus 0,53 Nr. 297 Tol/EE (9:1)	
Nr. 297 Tol/EE	
reomer Lichros Si60;4, n-Hep- tan:Eth	89 anol
	Si60:4. n-Hep-

_	BspNr.	Struktur	Isomer	R _f Wert
10	323	H,C CH,	Diastereomer B	Lichrosorb Si60:5,106 n-Heptan:Ethanol (99,4/0,6)
20	324	E E E	Diastereomer A	Lichrosorb Si60:5,877 n-Heptan-Etha- nol (99,7/0,3)
30 35	325	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Diastereomer B	Lichrosorb Si60: n-Heptan:Etha- nol (99,7/0,3)
4 5	326	F OM	Diastereomer A	0,15 Tol/EE (9:1)

	BspNr.	Struktur	Isomer	RrWert
10	327	i y on	Diastereomer B	0,35 Cyclohex/THF (7:3)
20	328	F OB T	Enantiomer B	Chiral AD:8,096 n-Hep- tan:2-Propanol
25		F F		(98,5/1,5)
30	329	OH OH	Enantiomer B 2	Chiral AD:10,037 n-Hep- tan:2-Propanol
35		F		(98,5/1,5)
40	330	ОН	Diastereomer A	Lichrosorb Si60:6,780 n-Heptan:Diethylether
45 50		F F N		(90/10)

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _{r.} Wert
10	331	F N	Diastereomer B	Lichrospher Si100:12,655 n-Heptan:Etha- nol (97:3)
15				
20	332	F F N OH	Racemate	0,58 Tol/EE (9:1)
25		·		
30	333	ОН	R,S-Isomer	0,34 Tol/EE (9:1)
35		F CH ₃		·
40	334	ОН	R,S-Isomer	0,42 Tol/EE
45				(9:1)
50			:	

BspNr.	Struktur	Isomer	R _r Wert
335	F F F	Isomer 1	0,56 Tol/EE (9:1)
336	CH, F	Isomer 2	0,6 Tol/EE (9:1)
		·	
337	o =		0,42 Tol/EE (9:1)
	F H,C H,		
220			
338	F HO CH,	Gemisch von Diastereomeren RS	0,36 Cy/EE 8:2

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _r Wert
10	339	i y on,	Gemisch von Diastereomeren RS	0,45 Cy/EE 8:2
15	340	OH OH		0,57 Tol/EE (9:1)
20	!	F F CH,		
25				
30	341	F N	Enantiomer 1	0,33 Cyclohex/EE (9:1)
35		F		
40	342		Enantiomer 2	0,36 Cyclohex/EE (9:1)
45				
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	RrWert
10	343	H,C OH	Isomerengemisch	0,69 Tol/EE (9:1)
15				
20	344	F CH,		
25		√		
30	345	, Ho	Gemisch von Diastereomeren RS	0,20 Cy/EE (9:1)
35				`
40	346	Ho	Gemisch von Diastereomeren RS	0,38 Cy:EE (8:2)
45				
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	RrWert
10	347	F F F	Gemisch von Diastereomeren RS	0,18 Cy/EE (9:1)
20	348	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Gemisch von Diastereomeren RS	0,19 Cy/EE (9:1)
<i>30</i>	349		Diastereomer A	Lichrosorb Si60:4,641 n-Heptan:Diethylether (80/20)
4 0	350		Diastereomer B	Lichrosorb Si60:5,363 n-Heptan:Diethylether (80/20)

144

. **5**0

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _f Wert
5	351	F H,C H,N	Enantiomer A	Chiralpak AD:15,76 n-Hep- tan:2-Propanol (99/1)
15	352	р	Enantiomer B	Chiralpak AD:25,57 n-Hep-
20		F F CH,		(99/1)
25	353	, OH		0,17 EE:EtOH (9:1)
30		F F CH ₃ CCH ₃	4	
35				
40	354	, S. B.		0,18 EE:EtOH (9:1)
45		H,C H, N H,C N CH,		
50		4		

	BspNr.	Struktur	Isomer	ReWert
5	355	, ф он		0,39 Cy:EE (8:2)
10		F F CH ₃ CH ₃		
15				
20	356	F H,C N		0,42 Cy:EE (8:2)
25	-	F CH, S		
30	357			0,94
35				Cyclohex/EE (8,5:1,5)
40	260	,	D.	
45	358		Diastereomer B	Lichrosorb Si60:1,737 n-Heptan:Ethanol (98,5/1,5)
50				

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _f .Wert
10	359	F N N N	Diastereomer A	Lichrosorb Si60:2,443 n-Heptan:Ethanol (98:2)
20	360	F F N	Enantiomer I	Chiracel AD:6,212 n-Hep- tan:2-Propanol (98/2)
30 35	361	F F N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Enantiomer 2	Chiracel AD:7,062 n-Hep- tan:2-Propanol (98/2)
40 45	362	F F F	Racemat	Gromsil ODSB:6,232 0,01 m H ₃ PO ₄ 10 % Acetonitril
50 .		·		(Gradient)

	BspNr.	Struktur	Isomer	R _r Wert
5	363	OH OH		0,42 Cy:EE (8:2)
10		F H,C N S		
15		ċн,		
20	364	OH OH		0,25 CH ₂ Cl ₂
25		F F CH, S		,
30	365	F OH		Lichrosorb Si60:7,00 n-Heptan:Di- ethylether
35		F,C N N		(85/15)
40	366			Lichrosorb Si60:6,858
4 5		F,C N		n-Heptan:Di- ethylether (85/15)
50		;		

Belspiel 367

 $\hbox{2-Cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-7,7-dimethyl-3-(4-trifluormethylbenzoyl)-7,8-dihydro-6 \textit{H-} chinolin-5-on}\\$

5

15

843 g 2-Cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-7,7-dimethyl-3-(4-trifluormethylbenzoyl)-4,6,7,8-tetrahydro-1*H*-chinolin-5-on wurden mit 7021,3 g Braunstein (aktiviert) in 28 l Methylenchlorid innerhalb einer Stunde bei Raumtemperatur zum Pyridin oxidiert. Nach dem Abtrennen des Braunsteins und Abdestillieren des Methylenchlorids wurde aus Petrolether umkristallisiert. Es resultierten 618 g Kristalle mit einer Reinheit von 99,3 % nach HPLC. Aus der Mutterlauge der Kristallisation konnten durch Chromatographie an Kieselgel, mit Toluol/Essigester 4:1, weitere 168 g mit gleicher Qualität erhalten werden.

25

Schmelzpunkt: 186°C.

DC:

R_f = 0,8 (Toluol/Essigester 4:1)

Beispiel 368

30

[2-Cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-5-hydroxy-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-(4-trifluormethylphenyl)-methanon

35

40

45

625,3 g 2-Cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-7,7-dimethyl-3-(4-trifluormethylbenzoyl)-7,8-dihydro-6*H*-chinolin-5-on wurden in 6 l Tetrahydrofuran mit 56,4 g 1R,2S-Aminoindanol und 800 g Borandiethylanilin-Komplex bei 0°C bis -5°C reduziert. Quenchen der Reaktion erfolgte nach etwa 20 Stunden mit 500 ml 1,2-Ethandiol. Das Tetrahydrofuran wurde abdestilliert, das resultierende Öl in Essigester aufgenommen und die organische Phase nach dem Waschen mit 2N Salzsäure und gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung, getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde heiß aus Cyclohexan umkristallisiert. Es resultierten insgesamt 574 g farblose Kristalle mit einer Reinheit von 99,4 % nach HPLC (e.e. 97,4 %).

*5*5

Schmelzpunkt: 114°C.

DC:

R_f = 0,2 (Petrolether/Essigester 9:1)

Beispiel 369

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

[5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorophenyl)-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-(4-trifluormethylphenyl)-methanon

CF₃

a) 574 g [2-Cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-5-hydroxy-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-chinolin-3-yl]-(4-trifluormethyl-phenyl)-methanon und 522 ml Lutidin gelöst in 5,41 Toluol wurden bei -5°C bis Raumtemperatur mit einer Mischung aus 593,2 g tert-Butyldimethylsilyltrifluormethansulfonat und 1 l Toluol innerhalb von 2,5 Stunden umgesetzt. Die Reaktion wurde mit 10 %iger wäßriger Ammonchloridlösung gequencht, die organische Phase mit 0,1 N Salzsäure und gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen und getrocknet. Nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum wurde der Rückstand aus Ethanol umkristallisiert. Es resultierten insgesamt 633 g farblose Kristalle mit einer Reinheit von 99,2 % nach HPLC (e.e. 98,7 %).

Schmelzpunkt: 108°C.

DC: $R_1 = 0.8$ (Petrolether/Essigester 9:1)

b) Zu 50 mg syn- und 50 mg anti-[5(tert.Butyldimethylsilanyloxy-2-cyclopentyl-4-(4-fluorophenyl)-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-(4-trifluoromethyl-phenyl)-methanol gelöst in 2 ml Dichlormethan wurden portionsweise 320 mg Mangandioxid (Merck Best.-Nr. 805958, 90 %, gefällt, aktiv) hinzugegeben und 7 h gerührt. Das Solvens wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand direkt auf eine Flash-Kieselgelsäule aufgetragen. Die Chromatographie mit Petrolether / Essigester 15:1 ergab 93 mg des Produkts.

DC: $R_1 = 0.6$ (Petrolether / Essigester 9:1)

Beispiel 370

[5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-(4-trifluormethylphenyl)-methanol

CF₃

Zu 9 g [5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorophenyl)-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-

(4-trifluormethylphenyl)-methanon gelöst in 60 ml Toluol wurden 16,5 ml Natriumbis-(2-methoxyethoxy)-dihydroaluminatlösung (65 %ig in Toluol) getropft. Die Reaktion wurde nach 3,5 Stunden mit Methanol gequencht, mit Essigester extrahiert und die organische Phase mit Kalium-Natriumtartratlösung und gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen und getrocknet. Nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum wurde der Rückstand aus Petrolether umkristallisiert. Es resultierten insgesamt 4,8 g farblose Kristalle mit einer Reinheit von 99,4 % nach HPLC (e.e. 99,0 %). Aus der Mutterlauge der Kristallisation konnten durch Chromatographie an Kieselgel, mit Petrolether/Essigester 9:1, weitere 1,8 g mit gleicher Qualität erhalten werden.

Schmelzpunkt: 142°C.

o DC: $R_f = 0.5$ (Petrolether/Essigester 9:1)

Beispiel 371

5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethylphenyl)-methyl]-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin

30

20

25

Zu 3,8 g [5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-(4-trifluormethylphenyl)-methanol gelöst in 37,8 ml Toluol wurden bei -5°C 1,46 g Diethylaminoschwefeltrifluorid gelöst in 10 ml Toluol getropft. Die Reaktion wurde nach 30 Minuten mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung gequencht und die organische Phase nochmals mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen und getrocknet. Nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum wurde der Rückstand aus Ethanol umkristallisiert. Es resultierten insgesamt 3,33 g tarblose Kristalle mit einer Reinheit von 99,4 % nach HPLC. Aus der Mutterlauge der Kristallisation konnten durch Chromatographie an Kieselgel, mit Petrolether/ Essigester 10:1, weitere 0,26 g mit gleicher Qualität erhalten werden.

40. Schmelzpunkt: 128°C.

DC: $R_f = 0.8$ (Petrolether/Essigester 9:1)

45

50

Beispiel 372

5

10

15

30

35

40

45

5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-3 -[fluor-(4-trifluormethylphenyl)-methyl]-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin

CF₃

2 g [5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-(4-trifluormethylphenyl)-methanol und 2,14 ml N,N-Diethyl-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropylamin wurden unter Argon in 25 ml Toluol 18 Stunden bei 60°C gerührt. Die Aufarbeitung erfolgte durch Eingießen in gesättigte Natriumhydrogencarbonatlösung, Abtrennen der organischen Phase, erneute Extraktion mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung, Trocknen und Einengen im Vakuum. Der Rückstand wurde aus heißem Ethanol umkristallisiert und ergab nach dem Trocknen 1,3 g farblose Kristalle mit einer Reinheit von 99,4 % nach HPLC. Aus der Mutterlauge der Kristallisation konnten durch Chromatographie an Kieselgel, mit Petrolether/Essigester 10:1, weitere 0,3 g mit gleicher Qualität erhalten werden.

Beisplel 373

2-Cyclopentyl-4-(4-fluorophenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethylphenyl)-methyl]-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-5-ol

CF₃

110 g 5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethylphenyl)-methyl]-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin wurden in einer Mischung aus 913 ml 5 N Salzsäure, 1364 ml Methanol und 902 ml Tetrahydrofuran 2 Stunden bei 40°C gerührt. Aufarbeitung erfolgte durch Eingießen in gesättigte wäßrige Natriumhydrogencarbonatlösung und Extraktion mit Essigester. Die organischen Phasen wurden nach erneutem Waschen mit gesättigter wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung getrocknet. Nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum wurde der Rückstand aus Cyclohexan umkristallisiert. Nach dem Trocknen im Ölpumpenvakuum resultierten insgesamt 71,1 g farblose Kristalle mit einer Reinheit von 99,4 % nach HPLC (e.e. 99,5 %). Aus der Mutterlauge der Kristallisation konnten durch Chromatographie an Kieselgel, mit Petrolether/Essigester 7:1, weitere 10,8 g mit gleicher Qualität erhalten werden.

Schmelzpunkt: 140°C.

DC: $R_f = 0.2$ (Petrolether/Essigester 9:1)

Patentansprüche

Cycloalkanopyridinen der allgemeinen Formel (I)

5

$$\mathbb{R}^{1}$$
 (I),

10

15

in welcher

Α

20

R3 und R4

25

D

30

35

40

 R^5 , R^6 und R^9

50

45

55

für Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls bis zu 5-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Nitro, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Acyl, Hydroxyalkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 7 Kohlenstoffatomen, oder durch eine Gruppe der Formel -NR³R⁴ substituiert sind, worin

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

für Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Phenyl, Nitro, Halogen, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder

für einen Rest der Formel R⁵—L—,

oder R⁹—T—V—X steht, worin

unabhängig voneinander Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeuten oder einen 5- bis 7-gliedrigen, gegebenenfalls benzokondensierten, gesättigten oder ungesättigten, mono-, bi- oder tricyclischen Heterocyclus mit bis zu 4 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeuten,

wobei die Cyden, gegebenenfalls, im Fall der stickstoffhaltigen Ringe auch über die N-Funktion, bis zu 5-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Hydroxy, Cyano, Carboxyl, Trifluormethoxy, geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkyl, Alkythio, Alkylalkoxy, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, durch Aryl oder Trifluormethyl substituiertes Aryl mit 6 jeweils bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen, gegebenenfalls benzokondensierten, aromatischen 5- bis 7-gliedrigen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O substituiert sind,

und/oder durch eine Gruppe der Formel -OR10, -SR11, -SO2R12 oder -

NR ¹³ R ¹⁴	substituiert	sind
worin		

		worin
5	R^{10} , R^{11} und R^{12}	unabhängig voneinander Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeuten, das seinerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Phenyl, Halogen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,
10	R ¹³ und R ¹⁴	gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von ${\sf R}^3$ und ${\sf R}^4$ haben, oder
	R ⁵ und/oder R ⁶	einen Rest der Formel
15		$ \begin{bmatrix} O \\ F \end{bmatrix} $ oder $ F_3C $
20		
		bedeuten.
<i>2</i> 5	R ⁷	Wasserstoff oder Halogen bedeutet, und
30	R ⁸	Wasserstoff, Halogen, Azido, Trifluormethyl, Hydroxy, Trifluormethoxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder einen Rest der Formel -NR ¹⁵ R ¹⁶ bedeutet worin
	R ¹⁵ und R ¹⁶	gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von ${\ensuremath{R}}^3$ und ${\ensuremath{R}}^4$ haben, oder
35	R ⁷ und R ⁸	gemeinsam einen Rest der Formel =O oder =NR ¹⁷ bilden, worin
40	R ¹⁷	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
	L	eine geradkettige oder verzweigte Alkylen- oder Alkenylen-Kette mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls bis zu 2-fach durch Hydroxy substituiert sind,
45	T und X	gleich oder verschieden sind und eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 8 Kohlenstoffatornen bedeuten, oder
50	T oder X	eine Bindung bedeuten,
	V	für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder für eine -NR ¹⁸ -Gruppe steht, worin
<i>5</i> 5	R ¹⁸	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlen-

für Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen steht, oder für geradkettiges

stoffatomen oder Phenyl bedeutet,

Ε

oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder Hydroxy substituiert ist, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist,

R1 und R2

gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen bilden, die durch eine Carbonylgruppe und/oder durch einen Rest der Formel

15

20

25

30

40

10

5

substituiert sein muß. worin

a und b

gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeuten,

R¹⁹

Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Silylalkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Halogen, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch Phenyl oder Tetrazol substituiertes Phenyl substituiert sein kann, und Alkyl gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR²² substituiert

ist,

worin

R²²

geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet.

oder

35

geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 20 Kohlenstoffatomen oder Benzoyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder

R¹⁹

geradkettiges oder verzweigtes Fluoracyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen und 9 Fluoratomen bedeutet,

R²⁰ und R²¹

gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

45 R²⁰ und R²¹

gemeinsam einen 3 bis 6-gliedrigen Carbocyclus bilden,

und, gegebenenfalls auch geminal, die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls bis zu 6-fach gleich oder verschieden durch Trifluormethyl, Hydroxy, Nitril, Halogen, Carboxyl, Nitro, Azido, Cyano, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl, Alkoxy oder Alkylthio mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das seinerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Hydroxy, Benzyloxy, Trifluormethyl, Benzoyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy, Oxyacyl oder Carboxyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen und/oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Halogen, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert sein kann,

und/oder die gebildeten Carbocyclen, auch geminal, gegebenenfalls bis zu

50

5-fach gleich oder \erschieden durch Phenyl, Benzoyl, Thiophenyl oder Sulfonylbenzyl substituiert sind, die ihrerseits gegebenenfalls durch Halogen, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder Nitro substituiert sind, und/oder gegebenenfalls durch einen Rest der Formel

1,2 (CH₂)₆

10

15

5

 $-SO_2-C_6H_5$, $-(CO)_d-NR^{23}R^{24}$ oder =O

substituiert sind, worin

eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,

20

eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R²³ und R²⁴

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl, Cyano, Phenyl oder Nitro substituiert ist,

und/oder die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls durch einen spiro-verknüpften Rest der Formel

30

25

$$W-Y$$
 R^{25}
 R^{26}
 $CR^{27}R^{28}$

R³¹
Oder R³²
Oder R³³

40

substituiert sind, worin

oder

W

entweder ein Sauerstoff oder ein Schwefelatom bedeutet.

45 Y und Y'

gemeinsam eine 2- bis 6-gliedrige geradkettige oder verzweigte Alkylenkette bilden,

е

eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5, 6 oder 7 bedeutet,

50

eine Zahl 1 oder 2 bedeutet,

R²⁵, R²⁶, R²⁷, R²⁸, R²⁹, R³⁰ und R³¹

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Phenyl, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

55

R²⁵ und R²⁶ oder R²⁷ und R²⁸

jeweils gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bilden,

oder

 $\mathsf{R}^{25}\,\mathsf{und}\;\mathsf{R}^{26}\,\mathsf{oder}\;\mathsf{R}^{27}\,\mathsf{und}\;\mathsf{R}^{28}$ jeweils gemeinsam einen Rest der Formel 5 $W \longrightarrow CH_2$ W -- (CH₂)₀ 10 bilden, worin W die oben angegebene Bedeutung hat, 15 eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5, 6 oder 7 bedeutet, g ${\rm R}^{32}$ und ${\rm R}^{33}$ gemeinsam einen 3- bis 7-gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Gruppe der Formel SO, SO₂ oder -NR³⁴ enthält, 20 worin R^{34} Wasserstoff, Phenyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, 25 und deren Salze und N-Oxide, mit Ausnahme von 5(6H)-Quinolone,3-benzoyl-7,8-dihydro-2,7,7-trimethyl-4-phe-Cycloalkano-pyridine der Formel nach Anspruch 1, 30 in welcher Α für Naphthyl oder Phenyl steht, die gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Amino, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, 35 D für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Nitro, Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder für einen Rest der Formel R⁵—L—, 40 45 oder R9---T---V---X--steht. 50 worin R⁵, R⁶ und R⁹ unabhängig voneinander Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl bedeuten, oder Phenyl, Napthyl, Pyridyl, Tetrazolyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Pyrrolidinyl, Indo-55 lyl, Morpholinyl, Imidazolyl, Benzothiazolyl, Phenoxathiin-2-yl, Benzoxazolyl, Furyl, Chinolyl oder Purin-8-yl bedeuten, wobei die Cyclen, gegebenenfalls bis zu 3-fach im Fall der stickstoffhaltigen

Ringe auch über die N-Funktion, gleich oder verschieden durch Fluor,

Chlor, Brom, Trifluormethyl, Hydroxy, Cyano, Carboxyl, Trifluormethoxy,
geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkyl, Alkylthio, Alkylalkoxy, Alkoxy
oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Triazolyl, Tetra-
zolyl, Benzoxathiazolyl oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Phe-
nyl substituiert sind,
und/oder durch eine Gruppe der Formel OP10 SP11 oder SO P12 erheit

und/oder durch eine Gruppe der Formel -OR¹⁰, -SR¹¹ oder -SO₂R¹² substituiert sind,

worin

R¹⁰, R¹¹ und R¹² 10 gleich oder verschieden sind und Phenyl bedeuten, das seinerseits bis zu 2fach gleich oder verschieden durch Phenyl, Fluor, Chlor oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert

ist,

oder

R5 und/oder R6

R¹⁵ und R¹⁶

T und X

15

25

30

35

40

45

50

einen Rest der Formel

20

bedeuten,

 R^7 Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Brom bedeutet, und

> Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Azido, Trifluormethyl, Hydroxy, Trifluormethoxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit bis zu jeweils 5

Kohlenstoffatomen oder einen Rest der Formel -NR¹⁵R¹⁶ bedeutet,

worin

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges

oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

R7 und R8 gemeinsam einen Rest der Formel = O oder = NR¹⁷ bilden,

worin

R¹⁷ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Acyl mit

jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

eine geradkettige oder verzweigte Alkylen- oder Alkenylen-Kette mit jeweils

bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls bis zu 2-fach

durch Hydroxy substituiert sind,

gleich oder verschieden sind und eine geradkettige oder verzweigte Alky-

lenkette mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten.

T oder X eine Bindung bedeuten,

55 ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder für eine Gruppe der Formel -NR¹⁸-

> steht. worin

	R ¹⁸	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,
5	E	für Cyclopropyl, -butyl, -pentyl, -hexyl oder -heptyl steht, oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Cyclopropyl, -butyl, -hexyl, -pentyl, -heptyl oder durch Hydroxy substituiert ist, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Trifluormethyl substituiert ist,
10	R ¹ und R ²	gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bilden, die durch eine Carboxylgruppe und/oder durch einen Rest der Formel
15	(CH ₂) _a CH ₂ 1,3 O-	$-CH_2$ $O \longrightarrow -OR^{19}$ oder $1,2$ $O \longrightarrow (CR^{20}R^{21})_b$
20		•
		substituiert sein muß, worin
25	a und b	gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeuten,
	R ¹⁹	Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, geradkettiges oder verzweigtes Silylalkyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenen-
<i>30</i> <i>35</i>		falls durch Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch Phenyl oder Tetrazol substituiertes Phenyl substituiert sein kann, und Alkyl gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR ²² substituiert ist,
		worin
40	R ²²	geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet,
40		oder
45	R ¹⁹	geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 18 Kohlenstoffatomen oder Benzoyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluorme- thyl, Nitro oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder
75		geradkettiges oder verzweigtes Fluoracyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
	R^{20} und R^{21}	gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,
50		oder
	R ²⁰ und R ²¹	gemeinsam einen Cyclpropyl-, Cyclobutyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl- oder Cycloheptylring bilden, und die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls bis zu 5-fach gleich oder
<i>55</i>		verschieden, gegebenenfalls auch germinal, durch Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl, Azido, Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclohexyloxy, durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl, Alkoxy oder Alkylthio

mit jeweils bis ca. 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das seinerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Hydroxyl, Benzyloxy, Benzoyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Oxyacyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Trifluormethyl und/oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert sein kann.

und/oder die gebildeten Carbocyclen, auch geminal, gegebenenfalls bis zu 4-fach gleich oder verschieden durch Phenyl, Benzoyl, Thiophenyl oder Sulfonylbenzyl substituiert sind, die ihrerseits gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder Nitro substituiert sind, und/oder gegebenenfalls durch einen Rest der Formel

 $-SO_2-C_6H_5$, $-(CO)_d-NR^{23}R^{24}$ oder =O

substituiert sind, worin

.

eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,

eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Phenyl oder Trifluormethyl substituiert ist, und/oder die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls durch einen spiro-verknüpften Rest der Formel

$$(R^{25} R^{26})_{e}$$
 $(CR^{27}R^{28})_{e}$
 $(CR^{29}R^{30})_{e}$

substituiert sind,

worin

entweder ein Sauerstoff oder ein Schwefelatom bedeutet,

gemeinsam eine 2- bis 5-gliedrige geradkettige oder verzweigte Alkylkette bilden,

eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet,

160

5

10

15

20

25

.

d

 ${\sf R}^{23}$ und ${\sf R}^{24}$

35

40

45

50

Y und Y'

W

55

•

eine Zahl 1 oder 2 bedeutet, R^{25} , R^{26} , R^{27} , R^{28} , R^{29} , R^{30} und R^{31} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Phenyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten 5 R²⁵ und R²⁶ oder R²⁷ und R²⁸ jeweils gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bilden oder 10 R²⁵ und R²⁶ oder R²⁷ und R²⁸ jeweils gemeinsam einen Rest der Formel 15 20 bilden, worin W die oben angegebene Bedeutung hat, 25 eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet, g und deren Salze und N-Oxide mit Ausnahme von 5(6H)-Quinolone, 3-benzoyl-7,8-dihydro-2,7,7-trimethyl-4-phenyl. Cycloalkano-pyridine der Formel nach Anspruch 1, in welcher 30 Α für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 35 Kohlenstoffatomen substituiert ist, D für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Nitro, Trifluormethyl, Phenyl, Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist, oder für einen Rest der Formel R⁵— L— 40 45 oder R9---T---V--X--steht, 50 worin R5, R6 und R9 unabhängig voneinander Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl bedeu-Phenyl, Napthyl, Pyridyl, Tetrazolyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Phenoxathiin-2-yl, 55 Indolyl, Imidazolyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl, Benzothiazolyl, Benzoxazolyl, Furyl, Chinolyl oder Purin-8-yl bedeutet, wobei die Cyclen, gegebenenfalls bis zu 3-fach, im Fall der stickstoffhalti-

gen Ringe auch über die H-Funktion, gleich oder verschieden durch Fluor,

5	· · · · · ·	Chlor, Trifluormethyl, Hydroxy, Cyano, Carboxyl, Trifluormethoxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkylthio, Alkylalkoxy, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Triazolyl, Tetrazolyl, Benzothiazolyl, Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Phenyl substituiert sind und/oder durch eine Gruppe der Formel -OR ¹⁰ , -SR ¹¹ oder -SO ₂ R ¹² substituiert sind, worin
10	R^{10} , R^{11} und R^{12}	gleich oder verschieden sind und Phenyl bedeuten, das seinerseits bis zu 2- fach gleich oder verschieden durch Phenyl, Fluor, Chlor oder durch gerad- kettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist,
15	R ⁵ und/oder R ⁶	oder einen Rest der Formel
20		$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
25		bedeuten,
	R ⁷	Wasserstoff oder Fluor bedeutet, und
30 ,	R ⁸	Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Azido, Trifluormethyl, Hydroxy, Trifluormethoxy, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder einen Rest der Formel -NR ¹⁵ R ¹⁶ bedeutet, worin
35	R ¹⁵ und R ¹⁶	gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder
40	R ⁷ und R ⁸	gemeinsam einen Rest der Formel =O oder =NR ¹⁷ bilden, worin
	R ¹⁷	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
4 5	L	eine geradkettige oder verzweigte Alkylen- oder Alkenylen-Kette mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls bis zu 2-fach durch Hydroxy substituiert sind,
50	T und X	gleich oder verschieden sind und eine geradkettige oder verzweigte Alky- lenkette mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder
	T oder X	eine Bindung bedeuten,
55	V	ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder für eine Gruppe der Formel -NR ¹⁸ steht,

worin

	R ¹⁸	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,
5	E	für Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl oder Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Fluor oder Trifluormethyl substituiert ist, oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,
10	·R ¹ und R ²	gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bilden, die durch eine Carbonylgruppe und/oder einen Rest der Formel
15	(CH ₂) _a CH ₂ 1,3 O	$-CH_2$ $O \longrightarrow -OR^{19}$ oder 1,2 $O \longrightarrow (CR^{20}R^{21})_b$
20		substituiert sein muß, worin
	a und b	gleich oder verschieden sind und eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeuten,
25	R ¹⁹	Wasserstoff Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, geradkettiges oder verzweigtes Silylalkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch
30		Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch Phenyl oder Tetrazol substituiertes Phenyl substituiert sein kann, und Alkyl gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR ²² substituiert ist, worin
35	R ²²	geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet, oder
40	R ¹⁹	geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 15 Kohlenstoffatomen oder Benzoyl bedeutet, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluorme- thyl, Nitro oder Trifluormethoxy substituiert ist, oder geradkettiges oder verzweigtes Fluoracyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
45	R ²⁰ und R ²¹	gleich oder verschieden sind, Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder
50	R ²⁰ und R ²¹	gemeinsam einen Cyclopropyl-, Cyclopentyl- oder Cyclohexylring bilden, und die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls bis zu 4-fach gleich oder verschieden, gegebenenfalls auch geminal, durch Fluor, Hydroxyl, Trifluormethyl, Nitril, Carboxyl, Azido, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclopen
55		Cyclohexyloxy, durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl, Alkoxy oder Alkylthio mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das seinerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Hydroxyl, Benzy-

loxy, Trifluormethyl, Benzoyl, Methoxy, Oxyacetyl und/oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiert sein kann,

und/oder die gebildeten Carbocyclen, auch geminal, gegebenenfalls bis zu 4-fach gleich oder verschieden, durch Phenyl, Benzoyl, Thiophenyl oder Sulfonylbenzyl substituiert sind, die ihrerseits gegebenentalls durch Fluor, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder Nitro substituiert sind,

und/oder gegebenenfalls durch einen Rest der Formel

 $-SO_2-C_6H_5$, $-(CO)_d-NR^{23}R^{24}$ oder =O

5

10

15

20

30

35

40

45

50

55

R²³ und R²⁴

substituiert sind, worin

eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,

eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Benzyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeuten, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist.

und/oder die gebildeten Carbocyclen gegebenenfalls durch einen spiro-verknüpften Rest der Formel

substituiert sind, worin

W entweder ein Sauerstoff oder ein Schwefelatom bedeutet,

Y und Y gemeinsam eine 2- bis 6-gliedrige geradkettige oder verzweigte Alkylkette bilden,

eine Zahl 1, 2, 3, 4 oder 5 bedeutet,

R²⁵, R²⁶, R²⁷, R²⁸, R²⁹, R³⁰ und R³¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Phenyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

eine Zahl 1 oder 2 bedeutet,

oder

R²⁵ und R²⁶ oder R²⁷ und R²⁸

jeweils gemeinsam eine geradkettige oder verzweigte Alkylkette mit bis zu

4 Kohlenstoffatomen bilden,

oder

 ${\mathsf R}^{25}\,{\mathsf und}\,\,{\mathsf R}^{26}\,{\mathsf oder}\,\,{\mathsf R}^{27}\,{\mathsf und}\,\,{\mathsf R}^{28}$

jeweils gemeinsam einen Rest der Formel

10

5

15

bilden, worin

۱۸/

die oben angegebene Bedeutung hat,

20

eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5, 6 oder 7 bedeutet,

und deren Salze und N-Oxide, mit Ausnahme von 5(6H)-Quinolone, 3-benzoyl-7,8-dihydro-2,7,7-trimethyl-4-phenyl.

- 25 4. Cycloalkano-pyridine nach Anspruch 1 bis 3 als Arzneimittel.
 - 5. Verfahren zur Herstellung von Cycloalkano-pyridinen nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man

[A] im Fall D ≠ Aryl, Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

30

35

OHC
$$\begin{array}{c}
A \\
R^1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^2
\end{array}$$
(II),

40 in welcher

A, E, R¹ und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

mit metallorganischen Reagenzien im Sinne einer Grignard-, Wittig- oder Li-organische-Reaktion den Substituenten D in inerten Lösemitteln synthetisiert, oder im Fall, daß D für den Rest der Formel R⁹-T-V-X steht, in welcher V ein Sauerstoffatom bedeutet,

[B] entweder Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

50

HO
$$X$$

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$
(III),

in welcher

A, E, X, R¹ und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (IV)

$$R^9$$
-T-Z (IV),

in welcher

10

15

20

25

35

40

50

55

R⁹ und T die oben angegebene Bedeutung haben,

Z für Halogen, vorzugsweise Chlor oder Brom, steht,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base und/oder Hilfsstoffs umsetzt, oder

[C] Verbindungen der allgemeinen Formel (III) zunächst durch Umsetzungen mit Verbindungen der allgemeinen Formel (V)

$$R^{35} - S - CI$$
 (V),

in welcher

R³⁵ für geradkettiges Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht,

in die Verbindungen der allgemeinen Formel (VI)

$$R^{35} - O_2 SO^{-X} \longrightarrow R^1$$
 (VI),

45 in welcher

A, E, X, R¹, R² und R³⁵ die oben angegebene Bedeutung haben,

überführt und anschließend mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VII)

in welcher

R⁹, T und V die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt und gegebenenfalls Schutzgruppen abspaltet, oder

[D] im Fall der Verbindungen der allgemeinen Formel (la)

 R^6 E N R^{36} R^{36} (la)

in welcher

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

A und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

R³⁶ und R³⁷ gleich oder verschieden sind und für Trifluormethyl, Halogen, Nitro, Azido, Cyano, Cycloalkyl oder Cycloalkyloxy mit jeweils 3 bis 7 Kohlenstoffatomen stehen, oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl, Alkoxy oder Alkylthio mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder fur geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, oder

für Phenyl, Benzoyl, Thiophenyl oder Sulfonylbenzyl stehen, die ihrerseits gegebenenfalls durch Halogen, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder Nitro substituiert sind, oder

R³⁵ und R³⁶ für einen der oben aufgeführten spiro-verknüpften Reste der Formel

$$(CR^{29}R^{30})$$
, $(CR^{29}R^{30})$, $(CR^{29}R^{30})$, $(CR^{29}R^{30})$, $(CR^{29}R^{30})$

worin

W, Y, Y', R^{25} , R^{26} , R^{27} , R^{28} , e, R^{29} , R^{30} , R^{31} , R^{32} und R^{33} die oben angegebene Bedeutung haben,

Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII)

$$R^{6} \xrightarrow{R} R^{36}$$
 (VIII)

in welcher

 R^6 , R^{36} , R^{37} , A und E die oben angegebene Bedeutung haben,

zunächst zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (IX)

 $R^{6} \xrightarrow{A} O \qquad (IX)$

in welcher

5

10

20

25

30

35

40

45

55

R⁶, R³⁶, R³⁷, A und E die oben angegebene Bedeutung haben,

oxidiert,

diese in einem nächsten Schritt durch eine asymmetrische Reduktion zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (X)

 $R^{6} \xrightarrow{\text{P}} R^{36}$ (X)

in welcher

R⁶, R³⁶, R³⁷, A und E die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt,

diese dann durch die Einführung einer Hydroxyschutzgruppe die Verbindungen der allgemeinen Formel (XI)

$$R^{6} \xrightarrow{\text{OR}^{38}} R^{36} \tag{XI}$$

in welcher

R⁶, R³⁶, R³⁷, A und E die oben angegebene Bedeutung haben,

und

R³⁸ für eine Hydroxyschutzgruppe, vorzugsweise für einen Rest der Formel -SiR³⁹R⁴⁰R⁴¹ steht, worin

R³⁹, R⁴⁰ und R⁴¹ gleich oder verschieden sind und C₁-C₄-Alkyl bedeuten,

überführt,

aus diesem in einem Folgeschritt durch diastereoselektive Reduktion die Verbindungen der allgemeinen Formel (XII)

5

10

20

25

$$R^{6} \xrightarrow{\text{OH}} A \xrightarrow{\text{OR}^{38}} R^{36}$$
 (XII)

in welcher

R⁶, R³⁶, R³⁷, R³⁸, A und E die oben angegebene Bedeutung haben,

herstellt,

und anschließend durch Einführung des Fluorsubstituenten mit Fluorierungsreagentien und SF₄-Derivaten die Verbindungen der allgemeinen Formel (XIII)

 $R^{6} \xrightarrow{\mathsf{E}} N \xrightarrow{\mathsf{OR}^{38}} R^{36}$ (XIII)

30

35

40

in welcher

R⁶, R³⁶, R³⁷, R³⁸, A und E die oben angegebene Bedeutung haben,

herstellt,

und anschließend die Hydroxyschutzgruppe nach üblichen Methoden abspaltet, und gegebenenfalls die unter D, E und/oder R¹ und R² aufgeführten Substituenten nach üblichen Methoden, variiert oder einführt.

- 6. Arzneimittel enthaltend mindestens ein Cycloalkano-pyridin nach Anspruch 1 bis 3 sowie pharmakologisch verträgliche Formulierungshilfsmittel.
- 45 7. Arzneimittel nach Anspruch 6 und 7 zur Behandlung von Arteriosklerose und Dyslipidämie.
 - 8. Verwendung von Cycloalkano-pyridinen nach Anspruch 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln.
- 9. Verwendung nach Anspruch 8 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Arteriosklerose, insbeson-50 dere Dyslipidämien.
 - 10. Zwischenprodukte der Reihe:
 - a) 3-Amino-3-cyclopentyl-1-(4-trifluormethylphenyl)-propenon der Formel

b) 2-Cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-7,7-dimethyl-3-(4-trifluormethylbenzoyl)-4,6;7,8-tetrahydro-1*H*-chinolin-5-on der Formel

c) 2-Cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-7,7-dimethyl-3-(4-trifluormethylbenzoyl)-7,8-dihydro-6H-chinolin-5-on der Formel

d) [2-Cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-5-hydroxy-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-(4-trifluormethyl-phenyl)-methanon der Formel

e) [5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorophenyl)-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-(4-trifluormethylphenyl)-methanon der Formel

f) [5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorophenyl)-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-3-yl]-(4-trifluormethylphenyl)-methanol der Formel

g) 5-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-2-cyclopentyl-4-(4-fluorphenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethylphenyl)-methyl]-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin der Formel

11. 2-Cyclopentyl-4-(4-fluorophenyl)-3-[fluor-(4-trifluormethylphenyl)-methyl]-7,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-5-ol nach Anspruch 1 der Formel



Europäisches EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 97 11 0275

	EINSCHLÄGIGI	DOKUMENTE		
ategorie	Kennzeichnung des Dokur der maßgeblich	nents mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.6)
A,D	EP 0 325 130 A (BA)	'ER AG) 26.Juli 1989	1-11	C07D215/20 C07D221/04
A	EP 0 304 063 A (NIS 22.Februar 1989	SSAN CHEMICAL IND LTD)	1-11	A61K31/435
X Der vo	791-5 CODEN: KGSSAC	"Competing reactions and beta compounds with rithesis of " SOEDIN. (1980), (6),	10	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) C07D A61K
	Recherchenart	Abschlußdatum der Recherche		Profer
	DEN HAAG	14.0ktober 1997	De	Jong, B
X : von t Y : von t ande A : techi O : nich!	TEGORIE DER GENANNTEN DOKA Desonderer Bedeutung allein betrach Desonderer Bedeutung in Verbindung ren Veröffentlichung derselben Kateg nologischer Hintergrund behriftliche Offenbarung ohenlikeratur	E : ätteres Patent et nach dem Anm mit einer D : in der Anmeld orie L : aus anderen G	fokument, das jedor eldedatum veröffen ung angeführtes Dol ründen angeführtes	tiicht worden ist kument

EPO FORM 1503 03.82 (P04C03)